## (19) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

# ⑫公開特許公報(A)

昭56—39077

Dlnt.	Cl.3	
C 07	D 241/44	Į
A 01	N 43/60	)
C 07	D 241/52	2

識別記号 庁内整理番号 7431-4C 7055-4H

7431-4C

母公開 昭和56年(1981)4月14日 発明の数 審査請求 未請求

(全 30 頁)

**Gアルカンカルボン酸誘導体ならびにそれらの** 合成方法及び同誘導体を含む除草剤組成物

@特

願 昭55-96960

23出

顧 昭55(1980)7月17日

優先権主張 ②1979年7月17日③オーストラ

リア(AU)のPD. 9617

虚発 明 者 アレクサンダー・サーバン オーストラリア国ピクトリア31 08ドンカスター・マーブル・コ

- F 3

**⑫発 明 者 キース・ジエオフレイ・ワトソ** 

オーストラリア国ビクトリア31

29ポックス・ヒル・ノース・メ ドウエイ・ストリート36

グラーエメ・ジョン・フアーク 優発 明

> オーストラリア国ピクトリア30 73リサーボア・ステイーネ・ス

トリート10

砂出 願 人 アイシーアイ・オーストラリア ・リミテイド

> オーストラリア国ビクトリア30 01メルポルン・ニコルソン・ス トリート1

砂代 理 人 弁理士 脊木朗

外3名 最終質に続く

1. 発明の名称

アルカンカルポン散器導体ならびにそれらの 合成方法及び同誘導体を含む独革刺組成物

2. 特許請求の範囲

一般式(I)の化合物またはそれらの塩:

$$\begin{array}{c}
A & Q_{1k} \\
D & X - Q_{1k} \\
D & X - Q_{1k} \\
D & Q_{2k} \\
D$$

## (上記式(1)にかいて、

A . B . D . E . J . U及び V は、水無、ヘロ **ゲン、ニトロ、シアノ、テオシアノ、アモノ、** C1-4 Tルキルアミノ、ソ(C1-4 Tルキル) アミノ、 Ci-4 アルキル、Ci-6 ハロブルキル、Ci-6 ブルケ エル、Cs-1シクロアルキル、Ct-6アルコキシ、  $C_{1-6} \wedge \alpha T \mathcal{N} \alpha + \mathcal{O}, \quad C_{1-6} T \mathcal{N} + \mathcal{N} \mathcal{F} \mathcal{A}, \quad C_{1-6} T$ ルキルスルフィニル、Ct-4 Tルキルスルボニル、 Ci-4 ハロアルキルスルフィニル、Ci-4 ハロアルキ ルスルホニル、スルホ、 C<sub>1-6</sub> アルコキシスルホニ

ル、スルファモイル、N‐(C<sub>1-4</sub> アルキル ) スル ファモイル、N.N・リ(C<sub>1-4</sub> アルキル ) スルファ モイル、カルボキシ、(Ct-4 アルコキシ)カルボ ェエル、カルバモイル、N -(C<sub>1-4</sub> アルキル)カル パモイル、N.N-ジ(C<sub>1-4</sub> アルキル ) カルパモイ ル、フェエル、フェノキシ、フェエルテオごなら びに世換フェニル、世換フェノキシ及び電換フェ ニルテオ基(各基化おいて、フェニル環はハロゲ ン、 Ct-4 アルキル、 Ct-4 ハロアルキル、 Ct-4 ア ルコキシ、エトロ及びシエノから取る許から進ば れた1万至3個の世換基で世換される)から取る 群から各々独立して遊ばれて

R' が水米、 Cing アルキル、 C2-6 アルケニル、 C2-4 アルコキシアルキル、C1-4 ヘロアルキル、ア セナル、プロピオニル及び C2-4 アルコキシカルゼ ニルから取る群から過ばれ、且つ pg が水楽、Ci-s アルキル、 $C_{2-4}$  アルケニル、 $C_{2-6}$  アルコキシアル キル及び Ci-d ハロナルキルから取る群から退ばれ るかしまたは、 B' 及び B' が一種になってメテレン、 エテリアン、プロピリアンもしくはインプロピリ

(2)

特開昭56- 39077(2)

ナン萬を形成してもよく:

Wは、シアノ、ナオカルペモイル、 -Č-G 及び -CH<sub>2</sub>2〔式中、Gは、ヒPロキシ、メルカプト、 C1-10 アルコキシ、 Ct-10 ハロアルコキシ、 C2-10 アルケコルオキシ、 Cg-10 アルキニルオキシ、 ·C1-10 アルキルテオ、 C2 to アルケニルテオ、 C2-10 アルキュルテオ、 C3-7 シクロアルコキシ、 1 もしくは 2 傷の C<sub>1-4</sub> アルキル基で関換された  $C_{k-7}$  シクロアルコキシ、フェノキシ、フェニルチ・ オ、ペンジルオキシ、ペンジルテオ(C<sub>1-4</sub> アルコ キシ、アミノ、アンモニオ、シアノ、N-(Ci-x アルキル)アミノ、N.N・ジ(C1-4 アルキル)ア ミノ及びN.N.N・トリ(Ct.ag アルキル)アンモニ まからなる辞から君ばれた!像の健決善で健決さ れた C<sub>1-10</sub> アルコキシ盖:フェノキシ、フェエル ナオ、ペンジルオキシ及びペンジルチオ基(各基 にかいて、フェニル環はハロゲン、ユトロ、シア ノ、 Ci-4 アルキル、 Ci-4 ハロアルキル及び Ci-4 ア ルコキシから成る許から遺ばれた1乃至3個の世 挟基で関携される);基OM(式中、Mは無機また

は有機爆塞のカテオンである); 某 -NHSO2R<sup>5</sup> ( 式中、 R<sup>5</sup> は C<sub>1-10</sub> アルキル及び C<sub>1-10</sub> ハロTルキルから遺ばれる); 著 -NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup> ( 式中、 R<sup>4</sup> 及び R<sup>5</sup> は水果、 C<sub>1-6</sub> アルキル、フェニル及び ペンジルから成る群から各々改立して遺ばれるかまたは R<sup>4</sup> 及び R<sup>5</sup> が一種になって複集環を形成する); ならび 化、 基 -O-N=R<sup>4</sup> ( 式中、 R<sup>4</sup> は C<sub>1-10</sub> アルキリアン 基である)から成る群から遺ばれ; そして、 2 は ハロゲン、 ヒ Pロキン、 メルカプト、 C<sub>1-10</sub> アルコキン、 C<sub>1-10</sub> アルコキン、 C<sub>1-10</sub> アルコキン、 C<sub>1-10</sub> アルコキン、 大小ロアルコキン、 C<sub>1-10</sub> アルキルテオ及び質NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup> ( 式中、 R<sup>4</sup> 及び R<sup>5</sup> は前に定論した 通り)から遺ばれる)から成る群から遊ばれ;

X及びYは酸素及び硫食から各々独立して選ば h;

▶及びℓは0及び!から各々独立して選ばれ; そして

■は 0.1 もしくは 2 でめる )。

2. 前記一般式(()において、

A , B , D 及び E が、水果、ハロゲン、エトロ、 シアノ、ブミノ、  $C_{1-4}$  アルヤルブミノ、  $\mathcal{Q}$  (  $C_{1-4}$ 

(8)

(4)

アルキル) アミノ、  $C_{1-4}$  アルキル、  $C_{1-6}$  ハロアルキル、  $C_{2-6}$  アルケニル、  $C_{1-6}$  アルコキン、  $C_{1-6}$  ハロアルコキン、  $C_{1-6}$  アルキルチオ、カルオキン及び (  $C_{1-6}$  アルコキン) カルポニルから成る許から各々独立して当ばれ;

るが、水素、ハロゲン、ユトロ、シアノ、 C<sub>1-4</sub> アルキル及び C<sub>1-4</sub> ハロブルキルから成る群から送 ばれ:

U及び V が、水果、ハロゲン、エトロ、シアノ、 C<sub>1-4</sub> アルキル及び C<sub>1-4</sub> ハロアルキルから放る群か ら各々独立して選ばれ;

R<sup>1</sup>が、水楽、 C<sub>1-4</sub> アルキル及び(C<sub>1-4</sub> アルコキ シ)カルポニルから成る群から追ばれ;

 N・(C<sub>1-4</sub> Tルキル)・Tもノ、N.N・リ(C<sub>1-6</sub> Tルキル) アもノ及びN.N.N・トリ(C<sub>1-6</sub> Tルキル) アシモニオから成る静から過ばれた1 個の置換薬で置換されたC<sub>1-10</sub> Tルコキシ藻; 茶・NE<sup>4</sup> R<sup>5</sup> ( 式中、R<sup>4</sup> 及びR<sup>5</sup> は水素、C<sub>1-4</sub> Tルキル及びフェニルから各々放立して過ばれる) : 茶OM( 式中、Mはアルカリ金属イオン、Tルカリ土強金属イオンもしくはアンモニウムイオンHDNZ<sup>7</sup> R<sup>6</sup> R<sup>6</sup> ( 式中、B<sup>7</sup>、R<sup>6</sup> 及びR<sup>7</sup> は水素、C<sub>1-4</sub> Tルキル、C<sub>1-4</sub> E ドロキンアルキル、フェニル及びペンソルから成る解から各々放立して過ばれる) である) : 茶・NH8O<sub>2</sub> R<sup>5</sup> ( 式中、B<sup>5</sup> は C<sub>1-6</sub> Tルキルである) : ならびに、茶・O・N=R<sup>6</sup> ( 式中、B<sup>6</sup> は C<sub>1-10</sub> Tルキリテン茎である) から成る解から適ばれ; そして、

るはハロゲン、ヒドロキシ、メルカプト、C<sub>1-10</sub> アルコキシならびに ま -NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup> ( 式中、 R<sup>4</sup> 及び R<sup>5</sup> は水果、 C<sub>1-6</sub> アルキル及びフェニルから应る群か ら各々独立して遺ばれる ) から皮る群から遺ばれ;

てが酸素及び配黄から過ばれて

王が依集であり;

特開昭56- 39077(3)

▶及び4か0及び1から各々独立して選ばれ; そして

aがりもしくは2である 特許請求の超器第1項記載の化合物。

3. 前記一般式(1)にかいて、

A , B , D 及び E が、水常、ヘロゲン、ユトロ、  $C_{1-4}$  アルキル、  $C_{1-4}$  ヘロアルキル、 アミノ、 $C_{1-4}$  アルキル アミノ 及び U (  $C_{1-4}$  アルキル) アミノ から成る 酔から各々 独立して過ばれ;

よ , U 及び∀が水来及びへロゲンから各々独立 して過ばれ:

2<sup>1</sup> が水焦、 C<sub>1-4</sub> アルヤル及び( C<sub>1-4</sub> アルコキ シ) カルポニルから成る群から選ばれ:

R<sup>2</sup> が水素及び C<sub>1-4</sub> アルキルから選ばれ;

W 水茜 - C - G ( 文中、 G はヒドロキシ、C<sub>1-10</sub> Tルコキシ、 C<sub>2-10</sub> Tルケニルオキシ、 C<sub>2-10</sub> Tルキニルオキシ、 C<sub>1-10</sub> Tルキルテオ、 シクロヘキシルオキシ: アミノ、 N - ( C<sub>1-6</sub> Tルキル)アミノ、N,N - シ( C<sub>1-6</sub> Tルキル)アミノ、リ ( C<sub>1-6</sub> Tルキル)アンモニオから成る都から通

(7)

5. 前記式(1)または(1)にかいて、

A が水果及びハロケンから遊ばれる

B\*が水景、ハロゲン、C<sub>1-6</sub> アルキル及びC<sub>1-6</sub> ハロアン・C<sub>1-6</sub> ロアルキルから成る群から過ばれ:

Dが水煮、ハロケン、C<sub>1-4</sub> アルキル、C<sub>1-4</sub> ハロケン、C<sub>1-4</sub> アルキル、アミノ、N.N - ぴ(C<sub>1-4</sub> アルキル)アミノ及びニトロから成る群から過ばれ;

B 及び V が水準であり:

3 及びUが水素及びハロゲンから各々独立して 遺ばれ:

取がC1-4 アルキルから退ばれ;

R<sup>2</sup> が水素及び C<sub>1-4</sub> アルキルから選ばれ;

ばれた1個の値換器で度換されたC<sub>1-10</sub> アルコキシ 基 : 基 - O - N = R<sup>4</sup>(式中、R<sup>4</sup>はC<sub>1-10</sub> アルキリア ン基である); ならびに、基 OM(式中、M はアル カリ金属イオンもしくはアルカリ土頭金属イオン である)から成る群から返ばれる〕であり;

てが世界及び健食から点ばれる

エが像集であり:

★及び4が0及び1から各々数立して感ばれ且 つセ+4が0もしくは1であり;そして、

a がりである

特許請求の範囲第1項または第2項記載の化合物。

4. 一般式(II)

で表わされる特許請求の範囲第1項をいし第3項 のいずれかに記載の化合物。

(8)

( 式中、Mはアルカリ金属イオンである)から成る群から選ばれる]であり;

X及びYば激素であり:

k及び4が0及び1から各々設立して選ばれ且 つk+4が0もしくは1であり;そして、

a が O で ある

特許請求の朝田第1項ないし第4項のいずれかに 記載の化合物。

6. 前配一般式([)または(1)にかいて、

A, E, J, U, V及びR<sup>2</sup>が水果であり、

B及びDが水素、ハロゲン及びメチルから成る 群から各々独立して通ばれ:

1 がメナルであり;

(10)

(9)

特開昭56- 39077(4)

皮る群から選ばれる〕であり;

X及びYが酸素であり:

kが0もしくは1であり;そして

4及びゅがのである

停許請求の範囲第1項をいし第5項のいずれかに 記載の化合物。

7. 前記一般式(1)または(1)にかいて、

A , B , B , J , U , V 及び R<sup>2</sup> が水果であり; D が臭素及び塩素から通ばれ;

R<sup>I</sup>がメテルであり;

Wが基・C-G(式中、Cはヒドロキシ、C<sub>1-4</sub> アルコキシ、アリルオキシ、シタロヘキシルオキシ、2-{N.N-少(C<sub>1-6</sub> アルキル)アミノ]エトキシ、2-{N.N.N-トリ(C<sub>1-4</sub> アルコキシ)アンモュオ]エトキシ及び蓋OM(式中、Mはナトリウムもしくはカリウムである)から成る群から選ばれる]であり;

**エ及びYは農業であり;** 

kは0もしくは1であり;そして

4及び 3 は 0 である

(11)

キル、Ci-4ハロアルキル、Ci-4アルケニル、Ci-7 シクロアルキル、C1-4 アルコキシ、C1-4 ヘロアル コキシ、C1-4 アルキルチオ、C1-4 アルキルスルフ ィニル、Ci-fアルサルスルホニル、Ci-fハロアル キルスルフィニル、 C(-4 ハロアルキルスルホニル、 スルホ、 C<sub>1-4</sub> アルコキシスルホニル、スルファモ イル、ドー(C1-4 アルキル)スルファモイル、N.N - 少(C<sub>1-4</sub>アルキル)スルファモイル、カルギキ シ、(C<sub>1-6</sub>アルコキシ)カルポニル、カルズモイ ル、N - ( C<sub>1-4</sub> アルキル ) カルペモイル、H.N -- U(C<sub>1-4</sub> アルキル)カルペモイル、フェニル、 フェノキシ、フェエルナオ、ならびに置換フェニ ル、世換フェノキシ及び世換フェニルテオ等(各 美化かいて、フェニル環はハロゲン、 C<sub>I-4</sub> アルキ ル、C<sub>1-4</sub> ヘロアルキル、C<sub>1-4</sub> アルコキシ、エトロ 及びシアノから成る群から悪ばれた1乃至3個の 置挟券で意換される)から成る群から各々独立し て過ばれ:且つA 、B 、D 、B 及び J のうち 1 個 **仕水景以外の債換差であり**:

k 及びとは O 及び l から各々改立して遊ばれ;

特許請求の範囲第1項ないし第6項のいずれかだ 記載の化合物。

8. 2 - 〔4 - 〔6 - クロロ - 2 - キノキサリニルオキシ〕フェノキシ〕プロピオン康及び2 - 〔4 - 〔6 - プロモ - 2 - キノキサリニルオキシ〕フェノキシ〕プロピオン酸のメテル、エテル、ロープロピル、イソプロピル、ロープテル、イソアテル、asc - プテル及びシクロヘキシルエステルから成る群から選ばれる特許請求の範囲第1項ないし第7項のいずれかに記載の化合物。

9. 一数式(V)の化合物:

【一般式(がにおいて、

A , B , D , B 及び J は、水果、ハロケン、エトロ、シアノ、ナオシアノ、アミノ、  $C_{1-4}$  アルキルアミノ、 U (  $C_{1-4}$  アルキル)アミノ、  $C_{1-4}$  アル

(12)

且つよ及び/またはくは1であり;

しは塩素、臭素、ヨウ素及びアルキルスルホエ ルから成る群から適ばれた態災差である〕。

10. 一般式 (40) の化合物:

〔上紀式 (M) にかいて、

(14)

精開網56- 39077(5)

ル、N,N - ジ(C<sub>1-6</sub> アルキル)スルファモイル、カルポキシ、(C<sub>1-6</sub> アルコキシ)カルポニル、カルぱモイル、N - (C<sub>1-6</sub> アルキル)カルペモイル、N,N - ジ(C<sub>1-6</sub> アルキル)カルペモイル、フェニル、フェノキシ、フェニルテオ、ならびに置接フェニル、健挟フェノキシ及び世換フェニルテオ
(各番にかいて、フェニル環はハロゲン、C<sub>1-6</sub> アルキル、C<sub>1-6</sub> ハロアルキル、C<sub>1-6</sub> アルコキシ、ニトロ及びシアノから成る群から選ばれた1万至3 個の置換差で震換される)から成る群から各々数立して選ばれ;

又は酸素及び彼黄から遊ばれる

k及び ℓは 0 及び 1 から各々改立して適ばれ; そして

Qはヒドロキシ、メルカプト、 C<sub>1-4</sub> アルコキシ 及び C<sub>1-4</sub> アルキルテオから退ばれる )。

価の世換者で重換される)から成る群から各々改 立して選ばれ:

 $B^1$  が、水無、 $C_{1-6}$  アルヤル、 $C_{2-6}$  アルケニル、 $C_{2-6}$  アルコキシアルキル、 $C_{1-6}$  ヘロアルキル、アセチル、アロピオニル及び $C_{2-6}$  アルコキシカルポニルから成る群から退ばれ、且つ  $B^2$  が水果、 $C_{1-6}$  アルキル、 $C_{2-6}$  アルウニル、 $C_{2-6}$  アルコキシアルキル及び $C_{1-6}$  ヘロアルキルから成る群から退ばれるか、または、 $B^1$ 及び  $B^2$  が一緒になってメテレン、エテリデン、プロピリデンもしくはイソプロピリデン基を形成してもよく:

Wは、シアノ、テオカルペモイル、 $-\bar{\mathbb{C}}$ -G及び $-\mathbb{C}R_2$ 2 【式中、Gは、ヒドロキシ、メルカプト、 $C_{1-10}$  アルコキシ、 $C_{2-10}$  アルケエルオキシ、 $C_{2-10}$  アルヤルナオ、 $C_{2-10}$  アルキルナオ、 $C_{2-10}$  アルケエルオヤン、 $C_{2-10}$  アルキルナオ、 $C_{2-10}$  アルケエルナオ、 $C_{2-10}$  アルコヤン、 $C_{2-10}$  アルカルナオ、 $C_{3-7}$  シクロアルコヤン、 $C_{3-7}$  シクレテオ: $C_{3-7}$  アルコヤン、 $C_{3-7}$  シクルナオ・ $C_{3-7}$  アコイン、 $C_{3-7}$  アルコヤン、 $C_{3-7}$  アスノ、 $C_{3-7}$  アカコヤン、 $C_{3-7}$  アカコヤン、 $C_{3-7}$  アスノ、 $C_{3-7}$  アカコヤン、 $C_{3-7}$  アカコログ  $C_{3-7}$  アカコヤン、 $C_{3-7}$  アカコログ  $C_{3-7}$  アカログ  $C_{3-7}$ 

{ 上記式(I)において、

A.B,D,E,f,U及びVは、水果、ヘロ ゲン、ユトロ、シアノ、チオシアノ、アミハ Ci-e アルキルアミノ、ジ( C<sub>1-4</sub> アルキル ) アミス C<sub>1-4</sub> アルキル、C1-4ハロアルキル、C2-4アルケニル、 Ca-7 シクロアルキル、 Ci-4 アルコキシ、 Ci-4 ^ロ アルコキシ、Ci-4アルキルチオ、Ci-4アルキルス ルフィエル、Cine アルキルスルホニル、Cine ハロ アルキルスルフィエル、 Ci-4 ハロアルキルスルホ ユル、スルホ、C<sub>1~6</sub> アルコキシスルホエル、スル ファモイル、N - ( C<sub>1-4</sub> アルキル ) スルファモイ ル、N.N - ジ(C<sub>t-6</sub> アルキル)スルファモイル、 カルサキシ、(C<sub>1m6</sub> アルコキシ)カルサニル、カ ルがセイル、N - ( C1-4 アルキル ) カルペモイル、 N.N - リ ( C<sub>1-4</sub> アルキル ) カルパモイル、フェニ ル、フェノキシ、フェニルナオ、をらびに世換フ ュニル、世換フェノキシ及び世換フェニルチオ基 (各美化がいて、フェニル環はヘロゲン、 Ct-4 ア ルキル、C,\_4ヘロアルキル、C,\_4アルコキシ、ユ トロ及びシナノから成る群から通ばれた1万至3

(16)

アンモニオ、シアノ、N・(Ct-4アルキル)アミ ノ、N.N - タ(C<sub>1-4</sub> アルキル)アミノ及びN.N.N - ト タ( C<sub>i-4</sub> アルキル ) アンモニオから成る群か ら速ばれた1個の個換器で置換された C₁-10 アルコ キシ苗(フェノキシ、フェニルナオ、ペンジルオ キシ及びペンジルチオ基(名差に知いて、フェニ ル珠はヘロゲン、エトロ、シアノ、 Ct-4 ブルキル・ C1-4 ハロアルキル及び C1-4 アルコキシから成る群 から退ばれた1万至3個の世換基で賃換される ); 基OM(式中、Mは無機または有機塩基のカテオン てある); 差 -NHSO<sub>2</sub>R<sup>3</sup> (式中、R<sup>3</sup>はC<sub>1-10</sub> アル キル及び C₁−10 ヘロアルキルから選ばれる );恙 -NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup> (女中、 B<sup>4</sup>及びR<sup>5</sup>は水素、C<sub>1-4</sub> アルキル、 フェニル及びペンジルから皮る群から各々独立し て退ばれるかまたは B<sup>4</sup> 及びB<sup>5</sup> が一緒になって複素 環を形成する):ならびに、恙‐0‐N=B<sup>4</sup>( 丈中、 R<sup>4</sup>はC<sub>1-10</sub> アルキリデン基である)から成る群か ら遊ばれ;そして、るはハロゲン、ヒドロキシ、 メルカプト、 Ci-10 アルコキシ、 Ci-10 ハロアルコ サシ、C<sub>1-10</sub> アルキルナオ及び差NR<sup>4</sup>B<sup>5</sup> (式中、

特開昭56- 39077(6)

R<sup>4</sup> 及びR<sup>5</sup>は前に定鉄した通り)から選ばれる)から成る群から選ばれ、

■及びYは機線及び破費から各々独立して選ばれ;

k及び ℓ は 0 及び 1 から各 4 独立して退ばれ; そして

■は0,1もしくは2である) を活性成分とし且つこれに担体を配合してなる除 車剤組成物。

12. 不必要な植物に過路な損傷を与えるか、または該植物を枯らせる方法であって、

特許請求の總國第1項乃至第8項のいずれかに 記載の化合物の有効量または特許請求の範囲第 11項に記載の除草刻組成物の有効量を、該植物 自体または該植物の生育環境に適用することを特 依とする方法。

13. 双子無植物の作物に通じって生育する単子 乗植物の維草の生長を選択的に制御する方法であって、

停許請求の延囲第1項乃至第8項のいずれかに

(19)

アルコキシ、 $C_{t-d}$  アルキルチオ、 $C_{t-d}$  アルキルス ルフィエル、 $C_{1-4}$  アルキルスルホニル、 $C_{4-4}$  ヘロ アルキルスルフィエル、 C<sub>1-6</sub> ハロナルキルスルホ エル、スルホ、Citt アルコキシスルホエル、スル ファモイル、N - ( C<sub>1-6</sub> アルキル ) スルファモイ ル、N.N-ジ(Ci-i アルキル)スルファモイル、 カルポキシ、( C1-4 アルコキシ)カルポエル、カ ルパモイル、N - (Cing アルキル)カルペモイル、  $N_1N = \mathcal{O}\left( C_{1-4} T \mathcal{N} + \mathcal{N} \right) \beta \mathcal{N} \mathcal{M} \in \mathcal{A} \mathcal{N}, \ \mathcal{D} = 2$ ル、フェノキシ、フェニルテオ、ならびに世換フ ェエル、環族フェノキシ及び道族フェニルテオ基 く各緒にかいて、フェニル環はハロゲン、Ci-t T ルキル、Ci-4ハロアルキル、Ci-4アルコキシ、エ トロ及びシアノから成る群から過ばれた1万至3 伽の遺決帯で健康される)から成る群から各々独 立して退ばれ;

 $R^1$  が水泵、 $C_{1-4}$  アルキル、 $C_{2-4}$  アルケニル、 $C_{2-6}$  アルコキシアルキル、 $C_{1-4}$  ハロアルキル、アセナル、プロビオニル及び  $C_{2-6}$  アルコキシカルポニ

記載の化合物または特許請求の範囲第11項に記載の除車利組成物を、該維革に過酷な損傷を与えるかまたは該維革を結らせるのには充分であるが 該作物に実質的に損傷を与えるには不充分である 量にかいて、該作物自体または該作物の生育環境 に適用することを将散とする方法。

14. 前配化合物を1ヘクタールについて0.005 乃至20時の割合で適用する特許請求の範囲第 12項または第13項記載の方法。

15. 一般式(1)の化合物及びそれらの塩:

$$\begin{array}{c|c} A & (C)_k \\ \hline D & \uparrow \\ \hline E & (C)_L \end{array} Y - \begin{array}{c} U & B^1 \\ \hline & X - C - (CH_2)_R - W \\ \hline & R^2 \end{array}$$

【上記式(1)において、

10

15

A , B , D , E , J , U 及び V は、水米、ヘロ Y ン、エトロ、 シアノ、 テオシアノ、 アミス  $C_{1-4}$  アルキルアミノ、 ジ(  $C_{1-4}$  アルキル、  $C_{2-4}$  アルケニル、

(20)

ルから成る部から遠ばれ、且つ  $\mathbb{R}^2$  が水黒、  $C_{1-6}$  T ルキル、  $C_{2-6}$  T ルケ  $\mathbb{R}^4$   $\mathbb{R}^4$ 

Q W は、シアノ、チオカルペモイル、 $-\tilde{C}$ -G及び  $-CH_2$ 28 〔 式中、G は、ヒドロキシ、メルカアト、 $C_{1-10}$  アルコキシ、 $C_{2-10}$  アルケニルオキシ、 $C_{2-10}$  アルケニルオキシ、 $C_{2-10}$  アルケニルオキシ、 $C_{2-10}$  アルケニルオキシ、 $C_{2-10}$  アルケニルカオ、 $C_{2-10}$  アルカーシ、1 もしくは 2 個の  $C_{1-4}$  アルキル 描で超換された  $C_{2-7}$  シクロアルコキシ、フェノキシ、フェニルチオ、ベンジルオキシ、ベンジルチオ;  $C_{1-4}$  アルコキシ、アミノ及び  $N_1N_1N_1$  アンモニオ、シアノ、 $N_1$   $N_1$   $N_2$   $N_3$   $N_4$   $N_4$   $N_5$   $N_$ 

(21)

10

特爾昭56- 39077(7)

キシ及びペンジルナオ基(各基において、フェニ ル珠はハロゲン、ニトロ、シアノ、 C<sub>tod</sub> アルキル、 C<sub>1-4</sub> ヘコアルヤル及び C<sub>1-4</sub> アルコキシから成る群 から過ばれた1万至3個の賃換券で賃換される); 恙 OM( 式中、 M は無根または有根塩基のカテオン である); 基 -NHBO<sub>2</sub>R<sup>3</sup> (丈中、B<sup>3</sup>はC<sub>i=i0</sub> アル キル及び C:-:ロヘロアルキルから退ばれる); 基 -NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup> ( 武中、 R<sup>6</sup> 及び R<sup>5</sup> は水素、 C<sub>1-4</sub> アル キル、フュニル及びペンジルから成る群から各々 独立して選ばれるかまたは B<sup>4</sup> 及びR<sup>5</sup> が一緒になっ て被策環を形成する)にならびに、基-0-N=B<sup>6</sup> (丈中、 R<sup>6</sup> は C<sub>1-10</sub> アルキリアン基である)から 成る群から過ばれくそして、コはハロゲン、ヒド ロキシ、メルカプト、Ci-to アルコキシ、Ci-toハ ロアルコキシ、C<sub>1-10</sub> アルキルチオ及び書NR<sup>4</sup>8<sup>5</sup> (式中、 R<sup>4</sup> 及びR<sup>5</sup> は前に定義した通り)から過ば れる〕から成る群から選ばれ;

X及びTは被素及び健党から各々独立して達ばれ;

k及び4は0及び1から各々独立して過ばれ;

(23)

一般式(Y)

〔上紀式(V)にかいて、A.B.D.E.J.k及び∠は前に定義した通りであり; Lは離脱差である〕

のキノキナリン朗導体を一般式 (Vi)

(上記式(VD)において、U.V.R<sup>1</sup>,R<sup>2</sup>,W.X. Y及び。は前に定義した通りである) の化合物と反応せしめる ことを含んでなる一般式(J)の化合物及びそれらの なの合成方法。

16. 前記一般式(V)のキノキサリン誘導体を一般 式(VI) せして

10

a は 0 , 1 もしくは 2 である ) の合成方法にかいて、

一般式 (00)

$$\begin{array}{c|c}
B & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\
D & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\
E & \langle O \rangle_{\mathcal{L}} & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
V & \downarrow & \downarrow & \downarrow \\
V &$$

(上記式(M) にかいて、A、B、D、B、J、U、 V、X、Y、と及び4は前に定義した通りである] のキノキサリン砂導体を一般式00

(上記式COにかいて、B<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, W及びaは前に定 義した通りであり; halは塩素、臭素もしくは W タ票である)

○ の化合物と反応せしめるか、あるいは

(24)

(上記式(W)にかいて、U・V及びYは前に定録 した通りであり:Qはヒドロキシ、メルカプト、 C<sub>1-4</sub> アルコキシもしくは C<sub>1-4</sub> アルキルナオである) のフェノールもしくはチオフェノールと反応せし めて、一般式(W)

(上記式(場) にかいて、A,B,D,E,J,U,V,Y,Q,k及び4は前に定義した通りである]の化合物を生成し、そして

QがC<sub>1-4</sub> アルコキシもしくはC<sub>1-4</sub> アルキルチオ である場合には該一紋式(幅) の化合物を脱アルキ ル化するととによって、前記一紋式(K) のキノキ

(26)

(25)

特開昭56- 39077(8)

すりン化合物を調製する特許請求の範囲第 1 5 項 記載の合成方法。

以下东白

3. 発射の詳細な説明、

本発明は、生物活性を有する有機化合物(特化、 該事作用を有する有機化合物)、かかる化合物の 合成方法、かかる化合物の製造に有用な中間体、 かかる化合物を含んでたる該事制組成物及びかか る化合物の使用方法に関する。

我々は、生物活性、中でも特化験革活性を示す 新しい健康のヤノキナリン類を見い出した。

従って、本発明は、一般式(1)

の化合物またはそれらの塩を提供する。

上記式(1)において、

(28)

(27)

キシ、Ci-4 ハロアルコキシ、Ci-4 アルキルチ オ、 C1-4 アルキルスルフィニル、 C1-4アルキル スルホニル、Cias ハロアルキルスルフィニル、 C1-4 ヘロアルキルスルホエル、スルホ、 C1-47 . ルコキシスルホニル、スルファモイル、N‐(C<sub>1=6</sub> アルキル ) スルファモイル、N.N- ジ ( C.\_. アル キル)スルファモイル、カルポキシ、(C<sub>1-4</sub>アル コキシ)カルポエル、カルポモイル、 $N-(C_{1-A})$ アルキル ) カルペモイル、 N. N. ジ (C1-4 アルキ ん)カルペモイル、フェニル、フェノキシ、フェ エルチオ、たらび化験鉄フェエル、電換フェノ中 **シ及び世典フェニルチオ基(各著において、フェ** ニル理はハロゲン、 Cital アルキル、Cital ハロ アルキル、Cing アルコキシ、エトロ及びシナノ から成る群から点ばれた1万重る個の建模基で能 換される)から成る群から各々独立して通ばれ;

 $\mathbf{R}^1$  が水象、  $\mathbf{C}_{1-4}$  アルキル、  $\mathbf{C}_{2-4}$  アルケニル、  $\mathbf{C}_{2-4}$  アルコキシアルキル、  $\mathbf{C}_{1-4}$  ハロアルキル、 アセナル、プロピオニル及び  $\mathbf{C}_{2-4}$  アルコキシカルボニルから成る部から退ばれ、且つ  $\mathbf{R}^2$  が水象、

 $C_{1-4}$  アルキル、 $C_{2-4}$  アルケェル、 $C_{2-4}$  アルコキンアルキル及び $C_{1-4}$  ヘロアルキルから取る群から選ばれるか; または、 $\mathbf{R}^1$  及び $\mathbf{R}^2$ が一緒になってメナレン、エチリアン、プロピリアンもしくはイソプロピリアン基を形成してもよく;

Wは、シアノ、チオカルペモイル、 $-\tilde{\xi}$ -G 及び $-CH_2Z$  〔式中、G 拉、ヒドロキシ、メルカプト、 $C_{1-10}$  ブルコキシ、 $C_{1-10}$  ブルコキシ、 $C_{2-10}$  ブルキエルオキシ、 $C_{2-10}$  ブルキエルオキシ、 $C_{2-10}$  ブルキエルオキシ、 $C_{2-10}$  ブルケエルオキシ、 $C_{2-10}$  ブルケエルカナオ、 $C_{2-10}$  ブルケエルカナオ、 $C_{2-10}$  ブルケエルカナオ、 $C_{2-10}$  ブルケエルカナス、 $C_{2-10}$  ブルケエルカナス、 $C_{2-10}$  ブルケエルカルカイ酸 独立れた $C_{3-1}$  シクロブルコキシ、ブェノキシ、フェエルテオ、ペンジルオキシ、ペンジルテオ に $C_{1-4}$  ブルコキシ、ブミノ、N-N-ジ  $(C_{1-6}$  ブルキル)アミノ及びN-N-N-トリ  $(C_{1-6}$  ブルキル)アシモニオから成る群から選ばれた 1 個の電機基で関係された $C_{1-6}$  ブルコキシ基:フェノキシ、フェエルテオ、ペンジルオキシ及びペンジルテオ

(29)

(30)

特別昭56- 39077(9)

盖(各美にかいて、フェニル理はハロゲン、ニト o、シアノ、Ctal アルキル、Ctal ハロアルキ ル及びCia アルコキシから成る群から選ばれた 1 乃至3 像の憧集基で釐換される):基 OM ( 式 中、 Mは無機を充は有機塩基のカテオンである); 基 -NHSO<sub>2</sub>R<sup>8</sup>(式中、B<sup>8</sup>はC<sub>1-10</sub>アルキル及び C:\_\_ ハロアルキルから送ばれる); 恙 -NB<sup>4</sup>B<sup>5</sup> ( 式中、 B<sup>4</sup> 及び R<sup>5</sup>は水果、 C<sub>1-4</sub> アルキル、フ ュニル及びペンジルから成る軒から各々独立して 急ばれるかまたはB⁴及びB⁵が一種になって従来 **很を形成する); ならびに、蓋 -0-N→R<sup>6</sup>(式中、** R<sup>4</sup> は C<sub>1-10</sub> アルキリデン基である)から成る群 。 から遊ばれ;そして、2はハロゲン、ヒドロキシ、 メルカプト、C1-10アルコキシ、C1-10ペロアル コキシ、C<sub>1-10</sub> アルキルナオ及び基 -NR<sup>4</sup>R<sup>8</sup>(式 中、R4 及び85 は前に定義した油り)から遊ばれ る〕から反る群から遊ばれこ

X及びYは競索及び領策から各々独立して通ばれ;

k及び 4 は 0 及び 1 から各々独立して過ばれる

(31)

 $\left( \begin{array}{cccc} C_{1-\delta} & T \mathcal{N} \exists + \mathcal{V} \end{array} \right)$  カルポニルである。 好せしい  $B^2$  は、水象及び  $C_{1-\delta} & T \mathcal{N} + \mathcal{N}$ であっ

好ましいWは以下の基である:

On a) 書 -C-G (式中、Gはヒドロキン、C1-10

アルコキシ、 $C_{1-10}$  ハロアルコキシ、 $C_{2-10}$  アルメキシ、 $C_{2-10}$  アルキュルオキシ、 $C_{1-10}$  アルキルテオ、 $C_{2-10}$  アルケニルテオ、 $C_{2-10}$  アルナニルテオ、 $C_{2-10}$  アルナニルテオ、 $C_{2-10}$  アルナニルテオ、 $C_{2-10}$  アルナニルテオ、 $C_{2-10}$  アルナニルテオ、 $C_{2-10}$  アルウェース・ $C_{1-4}$  アルウェース・ $C_{1-4}$  アルコキシ、 $C_{1-4}$  アルカル) アミノ、 $C_{1-4}$  アルキル) アミノ  $C_{1-4}$  アルキル) アミノ  $C_{1-4}$  アルキル) アンモニオから  $C_{1-10}$  アルコキシ  $C_{1-4}$  アルキル  $C_{1-10}$  アルコキシ  $C_{1-4}$  アルキル  $C_{1-10}$  アルコキシ  $C_{1-4}$  アルキル  $C_{1-4}$  アルカル  $C_{1-10}$  アルカル  $C_{1-4}$  アルカル  $C_{1-4}$  アルカル  $C_{1-4}$  アルカリ  $C_{1-4}$  アルカリ  $C_{1-4}$  アルキル  $C_{1-4}$  アルキル  $C_{1-4}$  アルキル、 $C_{1-4}$  アルキル

せして

aは0,16しくは2である。

B<sup>1</sup> 及び B<sup>2</sup> が同一でない一般式(I)の化合物は光 学活性である。本発明はまた、かかる化合物の値 4 の立体典性体、とれらの立体異性体の混合物及 び立体異性体のラセミ混合物も包含する。

好ましいよは、水楽、ハロゲン、ニトロ、ジア ノ、 C<sub>1-4</sub> アルヤル及び C<sub>1-4</sub> ハロアルギルであ る。

好ましいU及びVは、水気、ハロゲン、エトロ、 シアノ、C<sub>1-4</sub> ブルキル及びC<sub>1-4</sub> ハロブルキル である。

好ましいR' は、水米、Ci-4 アルキル及び

(32)

b) 第- $CR_2Z$  (式中、Z はハロゲン、ヒドロキシ、メルカプト、 $C_{1-10}$  アルコキシ ならびに 第- $NR^4R^5$  (式中、 $R^4$  及び  $R^5$  は水素、 $C_{1-6}$  アルキル及びフェエルから成る群から合々独立して選ばれる)から成る群から名ばれる)。

好さしいXは飲業であり且つ好さしいェなりも しくは2でもる。

さらに行せしくは、

A , B , D 及びをは、水無、ハロゲン、ニトロ、
C<sub>1-4</sub> アルキル、C<sub>1-6</sub> ハロアルキル、アミノ、
C<sub>1-6</sub> アルキルアミノ及びソ(C<sub>1-6</sub> アルキル)
アミノから成る部から各々改立して近ばれ;

』、U及び∨は水素及びハロゲンから各々独立 して通ばれ;

20

(34)

 $R^{1}$ は水煮、 $C_{1-4}$  アルキル及び( $C_{1-4}$  アルコキシ)カルはユルから退ばれ:

 $R^2$ は水素及び $C_{1-4}$ アルキルから遊ばれ;

Wは基 $_{-C-Q}$ 【式中、 $_{-C-Q}$ 【式中、 $_{-C-Q}$  【式中、 $_{-C-Q}$  【式中、 $_{-C-Q}$  】  $_{-C-$ 

k 及びとは 0 及び 1 から各々建立して選ばれ且 つ k + 4 は 0 もしくは 1 であり; そして、

a は O である。

本発明に包含される化合物の例としては下記の 化合物を挙げるととができる。

以下尔白

(85)

特別昭56- 39077 (10)

(36)

一般式(1)の好きしい化合物は、フェニル機の1 位及び4位が健狭された2-キノキサリニル化合物、すなわち一般式(1)の化合物である。

本発明の化合物の具体例を以下の第1a表 及び 第1a表に挙げる。 以下が白

(37)

(t.0%		-	ند	_	æ	#8		
<b>*</b>	A.B.J	*	7	-	0	- es	8	9
,I	72-9	•	•	0	×	8	Ħ	CH3O
•	72-9	-	•	0	翠	Ē	=	CR,0
12	6.7-C22	•	•	0	Ŧ	ę K	=	Of HO
13	3-62	0	0	0	×	8	35	OF BO
=	70-9	•	•	0	æ	CH,	Ħ	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub> O
5	73-1	•	•	0	×	£	<b>E</b>	CH <sub>3</sub> O
9	73-9	0	•	0	æ	<b>.</b>	×	a-C3H,0
11	72-9	0	•	0	#	E	24	0-C4H90
2	73-9	•	0	0	Ŧ	CH	7	•
<u>=</u>	3.6.7-023	•	•	0	×	CH	<b>3</b>	Of HO
20	£τκ	0	0	0	I	₹	×	C2H3O
2	6-NO2	•	0	0	=	<b>E</b>	<b>8</b>	O <sub>2</sub> H <sub>5</sub> O
22	6-Сн,	•	0	•	=	E)	=	C2H3O
73	6.8-C2	•	0	0	Ħ	3	×	C2H5O
24	6.7-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	•	0	•	×	CH3	=	C, H <sub>3</sub> O
52	6-Br	•	0	0	æ	ŧ	. <del></del>	C2H50
92	73-9	•	0	•	¥	£	×	(CH3)2CHCH10
27	70-9	0	•	0	=	ਣੰ	=	CH2-CHCH20
88	73-9	•	•	0	×	CH	=	CH≅ CCH10
88	73-9	•	•	0	I	CH.	#	099
30	70-9	•	0	0	×	EH.	=	Na⊕co.
31	72-9	0	0	<b>20</b>	Ξ	CH,	=	C2H5O
32	73-9	•	0	0	포	GH.	=	(CH3)2C-N-0

(89)

la 於(稅)

化合物					换	*		
<b>*</b> 7	A.B.J	k	2	Y	ū	R <sup>1</sup>	R <sup>2</sup>	G
33 .	6-C4	0	0	0	н	CH <sub>5</sub>	H	b
34	6-CL	0	0	0	н	CH,	H	
35	6-C4	1	0	0	H	СН,	Ħ	С2H3O
36	7-CF3	0	0	0	H	CH3	H	C2H2O
37	6-C4	0	0	0	F	СН	H	C2H 0
38	6 - <b>F</b>	0	0	0	н	CR,	H	CzH O
39	6-CL	0	1	0	Я	CH,	H	C2H2O
40	7-CO2C2H5	0	0	0	H	CH,	Ħ	C2H2O
41	6-C&	.0	0	0	н	я	Ħ	CaH O
42	6-CL	0	0	0	H	CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	CzH, O
48	6-C&	0	0	0	R	C2H5	н	CzH O
44	6-NH <sub>2</sub>	0	0	0	H	CH	н	C2H5O
45	6-N(CH <sub>8</sub> ) <sub>2</sub>	0	0	0	A	CH,	H	C2H5O
46	6~C&	0	0	0	R	CH 5	H	n-C4H,S
47	6-CŁ	0	0	o	H	COSCSH2	CH,	C.H.O

(40)

进:

e. 10(CH<sup>2</sup>) NCH<sup>2</sup>CH<sup>2</sup>O

以下众白

#### 原 16 最

化合物番号	林 油
48	CCC N OH-CO TOR TOR
49	CE N O CH-CO CH2CH2

以下余日

特階昭56- 39077(12)

本発明の化合物は複本の方法によって製造する ととができる。別の一面にかいて、本発明は一般 式(I)の化合物の製造方法を提供する。

一数式(Ia) ((i): W=C-G (式中、Q社と Pロキンでない) ] の化合物は、一数式(Ib)(I); W=-CO2H ) の版から、たとえば、飯飯を塩 当で中和して酸性塩を形成するととによって、または飯飯をアルコール、テオール、フェノールもしくはテオフェノールでエステル化して酸エステルを形成することによって、または飯飯(またはしめてアミアを形成するととによって製造できる(反応式 A)。一般式(Ib) の本発明の化合物が分一般式(Ia) の本特別の化合物を製造するためには、酸性塩、酸エステル、酸ハロゲン化物及び飲了ミアの公知製造を、必要以上の実験を行なわずに達・合させるとができる。

以下注:

(41)

(42)

### 反応式人

一般式(Ie) [(I): W=-C=N ]の本発明のニ トリルは、たとえば、一般式(Ie) [(I):W=-CONH<sub>2</sub>] の象アミソから純数できる(反応式 B )。

以下众白

# 反応式 B

一数式(I・) ((D; W=-CH<sub>2</sub>OH))の本発的のアクロールは、一数式(It) ((B); W=-C-G (式中、G=OHもしくは0-アルキル)の数またはかエステルから、逆足によって製造できる(反応式で)。一数式(It)の本発明のエステル角から一数式(Ie)の本発明のアルコールを製造するためには、取もしくは数エステルをアルコールに進元するための公知の方法(たとえば、水魚化リテクムアルミニクム量元)を、必要以上の実験を行なわずに連合させるととができる。

(43)

(44)

特別256- 39077(13)

### 反応式 C

一般式(1s)[(l); W=-CHz-ハロゲン)の本発 例のハロゲン化アルキルは、一般式(1e)[(l); W=-CH2OH]のアルコールからハロゲン化によって 思遠できる。一般式(1e)の本発明のアルコー ルから一般式(1s)の本発明のハロゲン 化アルキ ルを設造するためには、アルコールをハロゲン化 アルキルに変化するための公知の方法(たとえば、 塩化テオニルのような以来によるハロゲン化)を、 必要以上の映映を行なわずに進合させるととがで

(45)

(たとえば、ウィリアムソンエーテル合成化よる アルコール(テオール)との反応]を、必要以上 の実験を行なわずに適合させることができる。

一放式(1:)((I):W=-CH2NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>)の本発明のアミンは、一般式(1s)((I):W=-CH2-ハロゲン)のハロゲン化アルキルからアミノ化によって、または一般式(1x) [(I):W=-C-NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>]のアミドから金元によって基金することができる。一数式(1s)の本発明のハロゲン化アルキルから及び一般式(1k)の本発明のアミンを製造するためには、ハロゲン化アルキルをアミンに変換するためには、ハロゲン化アルキルをアミンに変換するための公知の方法(たとえば、アミンとの反応)及びアミドをアミンに変換するための公知の方法(たとえば、水黒化リナウムアルミニウムのような襲剤によるな元)を、必要以上の実験を行なわずに適合させることができる。

一般式(I) ( 式中、 k 及び/ t たは L か 1 である) の本発明の N - オキシドは、一般式(I) ( 式中、 k 及び/ t たは 4 は 0 である ) の本発明の化合物か \* &

一般式(Ib) ((I); W=-CH<sub>2</sub>OR ]の本発明のエーテルは、一般式(Ie) ((I); W=-CH<sub>2</sub>OR ]のアルコールからアルキル化化よって製造できる。一般式(Ie) の本発明のアルコールから一般式(Ih) の本発明のエーテルを製造するためには、アルコールをエーテル化変換するための公知の方法[たとえば、ウィリアムソン(Williamson)のエーテル合成法によるハロゲン化アルキルとの反応)を、必要以上の実験を行なわずに適合させることができる。

一般丈([b)[([1])][([); W--CH2OR(-CH2BR)]
の本発明のエーテル(チォエーテル)は、一般式
([s)([]; W-CH2-ハロゲン】のハロゲン化アル
キルからアルコキシル化(チオアルコキシル化)
によって設造することができる。一般式([s) の
本発明のハロゲン化アルキルから一般式([b)
[([1])] の本発明のエーテル(テオエーテル)を
製造するためには、ハロゲン化アルキルをエーテル(テオエーテル)に
要換するための公知の方法

(46)

ら酸化によって製造できる。本発明のN-オキシ ドを製造するためには、キノキャリンをキノキャ リンN-オキシアに変換するための公知の方法 (たとえば、油焼酸塩、油酸化物、過数さたは過 酸エステルを用いる酸化)を、必要以上の実験を 行なわずに連合させるととができる。

一般式(I)〔式中、A,B,D,B,U,V,Y,X,R¹,B²,J,W,k,L及びm は例に定義した通り〕の化合物は、一般式(X)①のフェノール・もしくはチオフェノールと一般式(X)〔式中、balは塩米、具条もしくはヨウ条である〕の化合物とを、好ましくはブルカリ材料の存在下にかいて組合せしめることによって扱造できる(反応式D)。以下示白

(48)

特別昭56- 39077(14)

## 反応式 D

一般式(I)の化合物はまた、以下の方法 a) . b)及び o)でも製造できる。

a) 一般式(V) (式中、しは脂脱素(たとえば、 アルキルスルホニル、塩素、臭業もしくはヨウ素) である)の適当なキノキヤリン師導体と一般式(VI) の適当なフェノールまたはチオフェノールとの組 合(反応式を)。

以下东白

(49)

もしくはC<sub>1-4</sub> アルキルチオである〕の化合物の 生成;

(i) 辞む工程(j)で講談された一般式 (jii) ( 丈中、 Q は C<sub>1-4</sub> アルコキシもしくは C<sub>1-4</sub> アルキルチョ である ) の化合物の殷アルキル化化よる一般式図 の化合物の生成;ならびに

(職) 動配工程(I)もしくは(即で得られた一般大型) の生成物と一般式(D)の化合物との組合( 終配反応 式 D) [工程(I)及び(D)は反応式 F に示す)。

以下海白

## **反応式 2**

## り) 以下の工程の連載:

(I) 一般式(V) ( 式中、 L は無股易 ( たとえば、 アルキルスルホコル、塩素、 具素 6 しくはヨウ素) である ) の適当なキノキサリン誘導体と一般式 (個) ( 式中、 Q は 5 ドロキシ、 メルカプト、 C<sub>1-4</sub> ア ルコキシもしくは C<sub>1-4</sub> アルキルテオである ) の 適当文化合物との場合による一般式 (図) [ 式中、 Q は 5 ドロキシ、メルカプト、 C<sub>1-4</sub> アルコキシ

(50)

## 反応式!

以下众白

(52)

20

(51)

特際昭56- 39077(15)

g) 以下の工程の連続:

(I) 一般式(XI) の適当なキノキサリン誘導体と一般式(XI) 【式中、私は無股器(元とえば、アルキルメルホエル、塩素、臭素もしくはヨウ素)であり;Qはヒドロキシ、メルカプト、C1-4 アルコキシもしくはC1-4 アルキルテオである】の適当なマンセン誘導体との総合による一般式(VII) (式中、Qは前に定義した通り】の化合物の生成:

(8) 前配工機(I)で調整された一般式(MD)(式中、 QはC<sub>1-6</sub> アルコキシもしくはC<sub>1-6</sub> アルキルチ オである)の化合物の脱アルキル化による一般式 (K) の化合物の生成(前配反応式Pの工程(II)); ならびに

働 前配工程(()もしくは(()で得られた一般式的 の生成物と一般式のの化合物との総合(前配反応 式D)(工程(()は反応式Cに示す)。

以下介白

(55)

テルケトンのようなケトン個ならびにたとえば、 ジメテルホルムアもド、ジメテルアセトアもド、 ジメテルスルホキシド、N - メテルピロリドン、 ヘキサメテルホスホアもド及びスルホランのよう な双性中性容殊が挙げられる。

及応式D、B、F及びGに示した場合反応を行なうのに必要な反応条件は、使用される反応体及び非常の種類に応じて変化する。一般に、反応は加熱によって促進され、過常は40万至150℃の範囲の反応固定及び0.5万至20時間の反応時間が申し分ない。しかしながら、所属ならば、とれより高いもしくは低い反応属度及び/またはこれより組かいもしくは長い反応時間を用いるとともできる。

前述の反応式を及びなに示し且つ前述のも) (1) 及び a) (1) に表脱した脱アルキル化反応性、 種々の公知の飲薬を用いて行なうことができる。 たとえば、 アリール・アルキルエーテルは、 ピリジン塩酸塩、 ロウ化水素酸、 具化水素酸、 ジメテルホルムアミド中のナトリウムテオエトキシド、 ブセ

反応式の

(MD)

反応式D乃至Gに示した場合反応は、好ましくはアルカリ材料の存在下且つ好ましくは溶媒の存在下で行なう。適当なアルカリ材料としては、たとえば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム及び炭酸カリウムのようなアルカリ金異及びアルカリ土類金異の水酸化物及び炭酸塩水準げられる。適当な溶媒としては、たとえば、アセトン、メテルエテルケトン及びメテルイソア

(54)

ナルリートルエンスルホネート、銀酸もしくは酢酸やヨウ化ナトリウムもしくはヨウ化カリウム、2、4、6~コリンン中ヨウ化リテウムならびに三臭化硼素のような試験を用いて製顔できる。反応時間及び反応条件は、使用される脱アルギル化の放び裂離すべきエーテルに応じて広く変化する。前配「エーテル・裂師」試験を用いる時に一般に使用される反応条件は、協業者に知られているものであって、必要以上の実験を行なわずに、前配反応式ア及びGK示し且つ前配り()及び。) 1) に戦戦した「エーテル・裂睛」反応を行たうために運合させることができる。

一般式(I)の化合物の製造において有用を中間体である一般式(V)

go 【 丈中、 A , B , D , E 及び J のうち 1 つは水集

(55)

以外の屋接盖であり且つと及び/または 4 は 1 で ある ]

の化合物は、新規な化合物であると考えられる。 茂って、別の一即様において、本発明は一般式(V) 〔式中、A,B,D,B,J,k,L及びLは前 に定義した通りであり;A,B,D,B及びJの うち1つは水乗以外の電換器であり;k及び/ま たはLは1である〕の化合物を提供する。

一般式(I)の化合物の数造化かいて有用な中間体である一般式(NO)

の化合物もさた、新規な化合物であると考えられている。従って、別の一郎様において、本発明は一般式(MD [式中、A,B,D,E,J,k, 4, 4, Y, U, V及びQは前に定義した通りである]の化合物を提供する。

(57)

って、絶草に過酷を損傷を与えるかまたは善草を 枯らせるのに充分であるが作物には実質的に損傷 を与えをいようを量において前述の一般式(1)の化 合物を試作物目体または試作物の生育環境に適用 することを特象とする方法を提供する。

一般式(I)の化合物は、植物化直接適用すること もできるし(発芽後の適用)、植物の発芽前に土 復に適用することもできる(発芽前の適用)。し かしをがら、これらの化合物は、一般に、発芽板 の植物に適用される場合に、より有効である。

一般式(1)の化合物は、植物の生長を抑制し、植物に過酷な損傷を与え、または植物を枯らせるのに単独でも使用できるが、固体もしくは液体の利取を含む担体を本発明の化合物に配合して成る。 でって、前に引の一面にかいて、本発明は、前に一般式(1)の化合物及びこれに対して不活性な担体を含んでなる、植物の生長を抑制し、植物に損傷を与え、または植物を枯らせる田成物を提供する。

本発明に係る組成物は、そのまますぐに使用で

特開昭56- 39077(16)

一数式(1)の化合物は除車期としての活性を有する。使って、別の一面において、本発明は、前配の一般式(1)の化合物の有効量を不必要な植物自体またはその生育環境に適用することを含んでなる。 数種物に過酷な損傷を与えるかまたは数植物を枯らせる方法を提供する。

概して含えば、一般式(I)の化合物は複々の植物 に対して除草剤として有効である。しかしたがら、 本発明の化合物のいくつかは、単子無植物に対し て選択的に活性があり、双子実植物は、他の種の 植物に通路な損傷を与えるかまたはそれを枯らせ るような本発明の化合物の適用量では比較的影響 を受けない。

さらに、一般式(1)の化合物のいくつかは、車子 業権物類の間で選択的化活性があり、単子業の数 物に促じって生育する車子業の雑算を枯らせるか または飯雑草に過齢な損傷を与えるのに充分な量 において用いるととができる。

従って、さらに別の一面において、本ி的は、 作物中の雑草の生長を選択的に抑制する方法であ

(551

きるような報釈組成物、及び使用前に(通常は水で)器駅する必要のある濃厚組成物の両方を含む。 これらの組成物は、活性成分を0.01万更90重量が含むのが好ましい。すぐに使用できる稀釈組成物は活性成分を0.01万更2重量が含むのが好ましい。一方、濃厚組成物は活性成分を20万至90重量が含むととができるが、通常は20万至70重量が含むのが好ましい。

国体組成物は、たとえば、カオリン、ペントナイト、建築士、ドロマイト、炭酸カルンウム、タルタ、粉状マグネシア、フラー士及び石膏のような微粉固体器収開と活性成分とが混合された素粒割または散布剤(粉末)の形状であればよい。とれらはまた、粉末または粗粒を被体に分散しやすくするための虚調剤を含む分散性粉末または粗粒の形部の固体組成物は集への散布剤として適用できる。

整体組成物は、場合によっては界面活性剤を含む活性成分の水溶散されば水分散散であってもよいし、あるいは水中に小摘として分散せしめられ

(59)

(60)

10

接際昭56- 39077(17)

た、活性成分の水不虚和性有機脊髄幕部はたは分 散液であってもよい。

界面活性剤は、陽イオン型、除イオン型を尤は 非イヌン型のいずれてもってもよい。陽イヌン性 界面活性制は、尤とえば、第四アンモニウム化合 歯(大とえば、セナルトリメテルアンモニウムブ ロミア)である。適当な路イオン性界面活性剤は、 石曲衛に健康の脂肪炭モノエステルの塩類、丸と えば、ラウリル襲撃ナトリウム;及び、スルホジ 化芳香族化合物の塩類、たとえば、ドデシルペン センスルホン電ナトリウム、リグノスルホン酸ナ トリウム、カルシウム及びアンモニウム、ナテル ナフタレンスルホネートならびにジインプロピル - 及びトリイソプロピルナフタレンスルホン酸の ナトリウム塩の混合物である。適当な非イオン性 界面活性剤は、オレイルブルコール及びセテルブ ルコールのような脂肪アルコール無とエテレンオ キシドとの額合生成物、またはオクテルフェノー ル、ノニルフェノールもしくはオクテルクレゾー ルのようなエルキルフェノール瞬とエテレンオキ

界面活性剤としては、長額脂肪酸及びヘキシトー ル無水物から導かれる部分エステル、元とえば、 ソルビタンモノラウレート;エテレンスキシドと

シドとの場合生成物である。その他の非イオン性

部分エステルとの総合生成物;ならびにレシテン 像が挙げられる。

水溶液または水分散液は、医調剤もしくは分散 助剤を含むかまたは含まない有限溶媒中または水 中に活性成分を溶解せしめることによって、そし て有限溶媒の使用時には、次いで、湿潤剤もして は分散助剤を含むかまたは含まない水にこうして 得られた混合物を添加することによって抑動する ことができる。 適当な有機溶媒としては、たとえ ば、二塩化エチレン、イソプロピルアルコール、 プロピレンダリコール、 ジアセトンアルコール、 トルエン、ケロシン、メテルナフタレン、キシン の及びトリクロロエチレンが挙げられる。

水都板または水分散散の形態で使用される組成物は、一般に、高機能の活性成分を含む機厚物の 形態で供給され、使用前にこの機厚物が水で稀釈

(61)

(64)

される。通常、とれらの機厚物は、長期間の貯蔵 化耐え得るものでなければならず、且つそのよう な貯蔵の後に水で精軟するととによって、長時間 均一であり且つ常用の噴霧装置で適用し得るよう な水性数割を形成できるものでなければならない。 機厚物は、低性成分を20~90重量が、中でも 特に20~70重量が合むととが好ましい。その まま使用可能な糖釈釈剤は、使用目的に応じて 他の量の低性成分を含むととができる。 清常は、 0.01万至10.0重要が、好ましくは0.1万至2 重量がの低性成分が使用される。

好ましい形態の機厚組成物は、象別化され月つ 界面活性剤及び化脂肪止剤の存在下にかいて水中 ド分散せしめられた活性成分を含んでなる。適当 な化脂肪止剤は親水性コロイドであり、そして、 たとえば、ポリピニルピロリドン及びカルポキン メテルセルロースナトリウムならびに、たとえば、 アカンブ・ゴム及びトラガカントのような植物性 ゴムを含む。好ましい化脂肪止剤は、機厚物にチャットロープ性を与え且つ機厚物の粘度を増加せ しめるものである。好ましい沈駅防止剤の例としては、コロイド状水和無機建酸塩類、たとえば、モントモリロナイト、ペイアタイト、グントロナイト、ヘクトタイト、サポナイト及びソーコタイトが挙げられる。中でも特に、ペントナイトが好ましい。その他の沈殿防止剤としては、セルロース誘導体及びポリピュルアルコールが挙げられる。

本発明の化合物の適用量は、たとえば、使用される化合物、生長が抑制されるべき植物、使用される削削、ならびに化合物の適用部位(策または 機のいずれで摂取されるか)を含む多数の因子に 応じて変化する。しかしながら、一般的には、 通用量は 1 ヘクタールあたり 0.0 0 5 乃至 2 0 以が通過であって、中でも 1 ヘクタールあたり 0.0 1 乃至 5 以が好ましい。

本発明の組成物は、本発明の1 もしくはそれ以上の化合物の他に、生物活性を有する本発明以外の化合物を1 もしくはそれ以上を含むことができる。たとえば、前述のように本発明の化合物は載して、双子業権物もしくは広葉の種(aposios)

(64)

ZO

特開昭56- 39077(18)

種足的に用いられる有。用を練革剤の例としては、 以下のものが挙げられる。

A・ペンク・1,1,3。チナリアシャー4-オン・2,2・ジオキンド類、たとえば、3-ィ ソプロピルペンク・2,1,3-チアジアシン-4-オン・2,2・ジオキシド[普通名ペンタタ ン(bestason)];

B. ホルモン酸単例、呼に、フェノキンアルカン酸、たとえば、4-クロロ-2-メテルフェノキンので、たとえば、4-クロロ-2-メテルフェノキンので、普通名 MCPA]、2-(2,4-ジタロフェノキン)プロピオン酸(普通名 2,4・5・下)、4-(4-クロロ-2-メテルフェノキン) 路成 (普通名 MCPB)、2,4-ジクロロフェノキン) 路成 (普通名 MCPB)、2,4-ジクロフェノキン) 路成 [普通名 2,4-DB]、2-(4-タロロ-2-メテルフェノキン) プロピオン酸(普通名メコプロプ(mecoprop))、及びそれらの領導体(たとえば、塩燥、エステル側、2

(66)

(65)

の植物に対してよりも単子業植物もしくは草

(grass)の権の植物に対して装質的により有効

である。その結果、本発明の化合物のみを除草剤

として使用したのでは、作物の保護が不充分を場

合がある。従って、さらにまた別の意様において、

本発明は少なくとも1種類の前述の一般式(1)の腺

草剤化合物と少なくとも1種類のその他の除草剤

との混合物を含んでなる絵草剤組成物を提供する。

その他の除草剤は、一般式(I)を有さない任意の

除草剤であればよく、難して補足的な作用を有す

る除草剤である。たとえば、1つの好ましい種類

の陳草剤は、広葉の雑草に対して活性を有する除

草剤を含んでなる混合物である。第2の行ましい

技類の除草剤は、接触性除草剤( contact

berbicide )を含んでなる混合物である。

アミド頭寺):

C. 3-(4-(4-ハロフェノキシ)フェニル]-1,1-ツアルキルウレア頑、たとえば、3-(4-(4-クロロフェノキシ)フェニル]-1,1-ツメテルウレア(普通名クロロックスウロン(chleroxuron));

D. ジェトロフェノール値及びそれらの辞事体(たとえば、アセテート値)、たとえば、2 - メテルー4・6 - ジェトロフェノール〔普通名 UNOC)、2 - tert-アテルー4・6 - ジュトロフェノール〔音通名ジノターア(dinoterb)〕、2 - sec - アテルー4・6 - ジュトロフェノール〔音通名ジノセア(dinoseb)〕及びそのエステル、ジノセアアセテート;

B. ジェトロアエリン族草剣、たとえば、N'。 15 N'-ジェテル-2。6 - ジュトロー4 - トリフル オロメテルーm - フェエレンジアミン ( 普通名ジニトラミン ( diaitramine) )、2。6 - ジェトローN。N - ジプロピルー4 - トリフルオロメテルアユリン ( 音通名トリフルラリン(trifluralia)) 20

及び4-メテルスルホニル-2,6-ジニトロー N,N-ジアロピルアエリン(普通名ユトラリン (aitralia));

F・フェニルクレア除年利、たとえば、N'-(3,4-ソクロロフェニル) - N,N-ソメテ ルウレア(普通名ソクロン(diuron))及びN, N-ソメテル-N'-[3-(トリフルオロメテル) フェニル)ウレア(普通名フルオメツロン (fluemeturon));

G. フュエルカルパモ(ルオキシフェエルカル パメート類、たとえば、3-{(メトキシカルボ エル) アミノ) フュエル(3-メナルフェエル) カルパメート(普通名フェンメジファン (phenmedipham)) 及び3-{(エトキシカルボ エル) アミノ) フュエルフュニルカルパメート (普通名アスメジファン(deamedipham)]; H. 2-フュエルピリグジン-3-オン強、たとえば、5-アミノ-4-クロロ-2-フェニルピリグジン-3-オン(普通名ピラゾン (pyrason)];

(67)

(88)

15

以下东白

持開昭56- 39077(19)

1. ウラシル飲草別、たとえば、3-シクロヘキシル-5,6-トリメテレンウラシル(普通名レナシル(lemacil)]、5-プロモ-3-sec-アテル-6-メテルワラシル[普通名プロマシル(bromacil)]及び3-tert-アテル-5-クロロー6-メテルワラシル(普通名メーパシル(terbacil)];

J・トリアツン依草別、たとえば、2~タロロー4~エテルアミノー6~(イソーアロピルアミノ)-1、3、5~トリアツン〔普通名アトラリン(strazine)〕、2~クロロー4、6~ツン(エテルアミノ)-1、3、5~トリアツン〔普通名ンマツン(aimazine)〕及び2~アツドー4~(イソープロピルアミノ)-6~メテルテオー1、3、5~トリアツン〔普通名アツアロトリン(sziprotryne)〕;

K. 1-Tルコキシ-1-Tルキル-3-フェニルタレア卓革州、たとえば、3-(3,4-ジクロフェニル)-1-メトキシ-1-メテルタレア[普通名リスロン(Hauren)]、3-(4-

(69)

クロロフェニル)- b - メトキシ-1 - メテルクレア【音通名モノリヌロン(monelinaren))
及び3-(4-アロモ-4-クロロフェニル)1-メトキシ-1 - メテルクレア【普通名クロロアロムクロン(chlorobromuron)];

L. チオールカルパメート鉄草剤、たとえば、 8-プロピルツアロピル・チオカルパメート〔音 通名ペロレート〔verolate〕〕;

M. 1,2,4-トリアジン-5-オン除草剤、 たとえば、4-アミノ-4,5-ジヒドロ-3-メテル-6-フェニル-1,2,4-トリアジン -5-オン[普通名メタミトロン(metsmitron)] 及び4-アミノ-6-tert-アテル-4,5-ジ ヒドロ-3-メテルテオ-1,3,4-トリアジン-5-オン[音速名メトリアジン(metribusia)];

N. 安息香酸除草原、たとえば、2,3,6-トリクロロ安息香酸(普通名2,3,6-TBA)、 3,6-ソクロロ-2-メトヤン安息香酸(普通 名ジカンペ(dieamba))及び3-アミノ-2, 5-ソクロロ安息香酸(普通名クロランペン

(70)

## (chieramben ) ];

O. T=リド敏草剤、たとえば、パープトキンメナル・ロークロロー 2', 6'- ジェナルアセトアエリド [ 昔遠名ブタクロル ( butachlor ) ]、その対応するパーメトキン化合物 [ 普遠名アラクロル ( alachlor ) ]、その対応するパーイソープロピル化合物 [ 普遠名プロパクロル (propachlor)) 及び3', 4'- ジクロロプロピオンアニリア [ 普通名プロパエル ( propachlor ) ];

P. クハロペングニトリル飲草剤、たとえば、
2、6 - ジタロロペングニトリル【普通名ジタロペニル(dichiobecii))、3、5 - ジブロモー・
4 - ヒドロキシペングニトリル【普通名ブロモキンニル(bromoxymii)】及び3、5 - ジョード
- 4 - ヒドロキシペングニトリル【普通名ヨーキシニル(ioxymii))。

は、ハロアルカン酸飲 単利、たとえば、2,2 ・ジクロロアロピオン酸 [普通名グラボン (dalapos)]、トリクロロ酢酸 [普通名 TCA ] 及びそれらの塩; R. ジフェエルエーテル絵 年刻、たとえば、 4
ーエトロフェエル・2・ニトロー 4・トリフルオ
ロメテルフェエルエーテル [普通名フルオロジフェン (fluorodifea)]、メテル5・(2・4・
ジタロロフェノモン)・2・エトロペングエート
[普通名ピフェノックス (bifeaox)]、2・エトロー5・(2・クロロー4・トリフルオロメナ
ルフェノモン) 安息音波、2・クロロー4・トリフルオロメテルフェエル3・エドモン・4・エトロ・フェエルエーテル及び EPC 出版公告公報講
3.416号に明示された化合物:ならびに

S. N.N・ジメテルジフェコルアセトアミド 【普通名ジフェンアミド(diphenamid)]、N ー(i-ナフテル)フタルアミド酸(普通名ナフ タラン(naphtaism)] 及び3-アミノ-1.2. 4・トリアゾールを含む様々の収算網。

有効な凝放性兪星期の切としては以下のものが 挙げられる。

T. ピピリジリウム絵草剤、たとえば、活性の 10 美質が1,11 - ジメテル - 4,4′ - ジピリジリウ

(71)

特際856- 39077(20)

▲イオンであるもの〔普通名パラカット(paraquas ))及び活性の央質が1 ,1′- エテレン -2,2′~ジピリジリウムイオンであるもの〔普通 名ジカット(diquat));

U. 有機做者系统草削、たとえば、メタンアル ソン眼ーナトリウム〔普通名 MSMA 〕; ならびに V.アミノ歳除草剤、たとえば、N~(ホスホノ メテル)グリシン(普通名グリホセート (glyphosate))ならびにその塩燥及びそのエ ステル類。

**本希明を以下の実施例について説明するが、と** れらは本発明を何ら級達するものではない。

以下东白

赛施例 1

<u> ナナル2 - [ 4 - ( 8 - タロロ - 2 - キノキナリ</u> エルオキシ)フェノキシ]プロピオネート(1)

2,6-ジクロロヤノヤサリン(10 ミリモル) 【A P クロクデー(Crowther)らの方法( J. Chem. Bos., 1949.1260) 化建って4 - クロロ・1,2-リエトロペンセン及びアミノ 野康エナルから興製 ]、メナル2‐〔4‐ヒドロ キシフェノキシ 3 プロピオネート ( 10ミリモル)、 無水カルポン酸ナトリウム(11ミリモル)及び ジメナルホルムアミヤ(40m)の混合物を3m 間避免させながら加熱した。反応混合物を冷却し、 水中に注ぎ、そして水性傷合物をジェテルエーテ ルで抽出した。エーテル抽出物を無水健康ナトリ ウム上で乾燥し、鉄圧蒸音によって除去して固体 残胃物を得た。との残胃物をメメノールから結晶 化して、メナル2-『4-クロロー2~中ノマサ リニルオサン)フェノヤシ」プロピオネート (25%、70%)を白色針状胎品として得た。 MA: 1260

(73)

(74)

指定された構造が、プロトン磁気共鳴スペクトル 分析法及び質量スペクトル分析法によって確認された。 喪幾何 2

FTN2-[4-(6-200-1-x+v キノキサリン・2・イルオキシ)フェノキン)(4)

\*) 10℃にかいて液拌された 2.6 - ジクロロ ヤノヤナリン(SOS)と典領徴(25㎡)との 混合物に過硫酸カリウム(7.42月)を飲べに加 えた。緑加完了技、高合物を宝温まで暖め、さら に24時間提拌を続けた。反応退合物を氷水 (400%)中に住ぎ、炭酸水素ナトリウム水品 後で中和し、そしてジクロロメタンで抽出した。 有機拍出物をアラインで使护し、乾燥し(無水便 験ナトリウム上で)、そして悪災を高処によって 軟 安した。残害物をエタノールから結晶化して、 2.6-ジクロロキノキサリン・1-オキシャを基 色針状結晶として得た。

職点:185℃

b) 2.6-ジクロロキノキサリン・1-オキシ r(108, 47 tyan), str2 ~ (4 -

ヒドロマシフェノマシ)プロピオネート(0.92 ま、 4.7 とりせん ) 、無水炭酸カリウム ( 0.6 5 8、 4.7ミリモル)及びメナルエナルケトン (70m)の場合物を30時間準備させながら加 節した。 疹媒を放圧蒸撃によって除去し、残骨物 をソクロロメタンと水との間で分配した。有根層 を分離し、乾燥し、そして啓媒を蒸発せしめて暗 色の油を得た。残留物をシリカゲル(408)上 でクロマトグラフ処理(善職制: ジクロロメタン) して、メチル2-[4-(8-クロロ・1-オキ シド・キノモサリン・3・イルオキシ)フェノキ シ】プロピオネート( 0.7 5 8 、 4 3 % )を揮茶 色団体として得た。

献点:110で

指定された構造が、プロトン磁気共鳴スペクト ル分析法及び賃業スペクトル分析法によって確認 された。

### 喪館例3

第1最に配数の化合物委号 1 2 乃 磴 1 5、18 以下涂白

(75)

(76)

7年四入

10

特開昭56- 39077 (21)

乃亞 2 5、 3 5 乃亞 3 8、 4 0 乃亞 4 3、 4 8 及び 4 9 の化合物は、運過な キノキヤリン及び運過 なアルキル(ヒドロキシフェノキシ) アルカンカルギキシレートから、実施例1 または 2 と実質的に同様な方法に従って調製した。化合物等ラ4 7 (第1 表参照) の化合物は、2.6 - ジクロロギノキケリンとジェテル2 - (4 - ヒドロギシフェノキシ) - 2 - メテルマロネートとを、実施例1と 実質的に同様な方法に従って反応せしめることによって類裂した。

各化合物に対して指定された構造が、プロトン 磁気共鳴スペクトル分析法及び質量スペクトル分析法によって確認された。

## 実施例4

2 - [ 4 - ( 6 - クロロ - 2 - キノキサリエルオ キシ)フェノキシ]プロピオン酸(29)

2.6 - ジクロロ干ノマサリン(10ミリモル)、 2 - (4 ~ ヒドロキシフェノマシ)プロピオン酸 (10ミリモル)、無水炭酸カリウム(20ミリ、 モル)及び無水ジメテルホルムアミド(50㎡)

(77)

の混合物を3時間避旋させながら加熱した。反応物を冷却し、水中に任入した。との水性混合物を15%HC4水解核で酸性化することによって得られた花園物を伊通によって回収した。乾燥生成物をトルエンから再結晶して、2-[4-(6-クロロ・2-ヤノマナリニルオヤン)フェノヤン)プロピオン酸を白色結晶として得た。

融点:130℃(分解)。

相定された構造が、プロトン磁気共鳴スペクト ル分析法及び質量スペクトル分析法によって確認 された。

#### 医箱例 5

2 - [ 4 - ( 6 - クロロ - 2 - キノキナリニルオ キシ ) フェノキシ ] プロピオン教ナトリウム(30)

対応する酸(実施例 4 )を水酸化ナトリウム水 核放で中和し、器能を減圧下にかいて放去すると とによって、目的化合物を調製した。

#### 実施例 6

a - プロピル2 - [4 - (6 - タロロ・2 - 中/ 中サリニルオキシ)フェノキシ)プロピオネート

(78)

## (16)

a) 2-(4-(6-タロロ・2・キノギザリエルオキシ) フェノギシ] プロピオン酸(205) 実務例4)と塩化テオエル(15%)との混合物を1時間亜流させながら加熱した。過剰量の塩化テオエルを貸去するととによって、2-(4-(6-タロロ・2・キノギザリエルオギシ) フェノギシ] プロピオエルタロリアを得た。

b) 前配 a) で調如された2-[4-(6-タロロ-2-平ノマサリエルオキシ)フェノキシ] プロピオエルクロリド、エープロイノール(10 M) 及びトリエテルアミン(2 M) の偶合物を裏置で3-0分間後拝した。この混合物を水(100 M) 中に注入し、この水性傷合物をジエテルエーテルで抽出した。エーテル抽出物を無水洗暖ナトリウム上で乾燥し、海媒を減圧蒸留によって除去して、エープロピル2-[4-(6-タロロ-2-オートを白色組品として得た。

触点:80℃

指定された構造が、プロトン概気共鳴スペクト ル分析法及び質量メペクトル分析法によって異称 した。

### 突排例?

第1表に記載の化合物書号17、26乃至28、33及び45の化合物を、2-[4-(6-9ロロ-2-4ノキサニルオキシ)フェノキシ]プロピオニルタロリア[実施例6・)参照]及び適当なアルコールをたはテオールから、実施例6 b)と異質的に同様な方法に従って講談した。化合物番号32(第1表参照)の化合物を、2-[4-(6-9ロロ-2-4ノキサリニルオキシ)フェノキシ]プロピオニルクロリア及びアベーンオキシムから同様にして調製した。

各化合物に対して指定された構造をプロトン磁 気共鳴スペクトル分析法及び実量スペクトル分析 法化よって確認した。適当な物理データを実施例 14の第2表化配乗した。

### 英集例 8

20 2-(N.N.N-トリメテルアンモニオ)エテル2

(80)

(79)

特開昭56- 39077(22)

<u>~ (4 - (6 - タロロ - 2 - キノキサリエルオキ</u> シ)フェノキシ]プロピオネートヨージ<u>ア(34)</u>

2-(N·N-ジメテルアミノ)エテル2-[4-(6-クロロー2-マノササリエルオキシ)フェノキシ)プロピオネート(33.実施例7参照)とヨウ化メテルとを反応せしめることによって目的化合物を調製した。この塩の酸点は68でであった。

### 実施例 9

エテル2 - [4 - (6 - クロロ - 2 - ギノキナリ エルテオ)フェノモン]プロピオネート(31)

a) 4-メルカプトフェノール(10ミリモル)のエタノール(10×)中存放を1度にナトリウムエトモンド(10×)中存放を1度にナトリウムエトモンド(10ミリモル)のエタノール(30×)中存放に加えた。係合物を塩塩で15分間操律技(2.6-ジクロロモノモナリン(10ミリモル)を加え、集合物をさらに30分間提律した。反応低合物を水(500×)で種収し、化銀物を严適によって回収し、乾燥して、4-(8-クロロ-2-モノモナリエルチオ)フェノールを

(81).

(100m)との混合物中に、40分間にわたって、ロークロロ過安息香酸(90%活性成分
10.32g)を指加した。添加完了後、混合物を 値隔まで緩め、36に4日間機枠を続けた。この 服務故に リクロロメタンを加え、この混合物を5 5 ※炭酸水素ナトリウム水溶液(3×500m)で 洗浄した。 ジクロロメタン溶液を乾燥し(無水液 像ナトリウム上で)、そして溶鉱を蒸発せしめた。 残食物をメタノールから再結晶して、2.6-ジクロロキノキザリン・4・オキシド(6.1g、57 10 メ)を寒程色針状結晶として得た。

b) 2.6 - ジクロロキノキサリン・4 - オキシドを、実施例 2 b) と実質的に同様な方法に従って、エテル 2 - (4 - ヒドロキシフェノキシ)プロピオネートと反応せしめて、エテル 2 - (4 - (6 - クロロー4 - オキシド・キノキサリン - 2 - イルオキシ)フェノキシ]プロピオネートを得た。

融点:105℃

**単点:176**℃

得九。

献点:204で

b) 前配 a)で調製したチオエーテル(1.09)、 エテル2-プロモプロピオネート(0.69)、 炭酸カリウム(0.59)及びメテルエテルケトン (30 st)の傷合物を 8 時間遺成させながら加熱 した。特知袋、傷合物を炉通し、春葉を設圧蒸電 によって除去して、エテル2-[4-(8-クロロ-2-ヤノキサリニルテオ)フェノキシ]プロ ピオネートを得た。

献点:110~115℃

指定された構造が、プロトン磁気共鳴スペクト ル分析法及び質量スペクトル分析法によって確認 された。

突角例 1 0

10

513

エテル2 - (4 - (6 - タロロ - 4 - オキシド -キノキサリン - 2 - イルオキシ)フェノキシ)プ ロピオネート(39)

a) 氷浴温度にかいて操作された 2.6 - ジクロロティナリン(9.858)とジクロロノメン

(82)

推定された構造が、プロトン磁気共鳴スペクトル分析法及び質量スペクトル分析法によって確認された。

突拍例11

エチル2-(4-(6-アミノ-2-モノキナリエルオキシ)フェノキシ]プロピオネート(44)
エテル2-(4-(6-エトロ-2-キノキサリエルオキシ)フェノキシ]プロピオネート(20 8、実施例、3 に配歌の方法に従って調製)を酢酸エチル(600 ml)中に帯解せしめ、食品及び大気圧下にかいてパラジウム担持木炭散能を用いて水果設加した。水果の取込みが完了した後、溶液を「セライト(Cellte)」 鼓脈土のパッドを通して炉通し、液圧蒸留することによって再像を炉放から放安した。残留物をアルミナ上でクロマトクラフ処理(存離剤:ソクロロメタン)し、溶能を戻って、1・2・キノキサリニルオキシ)フェノキシ)プロピオネートを黄色始品として得た。

数点:134で

(84)

20

特開昭56- 39077(23)

推定された構造が、プロトン観気共鳴スペクトル分析法及び質量スペクトル分析法化よって確認された。

### 突施例12

## エテル2 - { 4 - [ 6 - ( ジメテルアミノ ) - 2 - キノキサリエルオキツ]フェノキシ}プロピオ ネート( 4 5 )

エテル2-[4-(6-アミノ・2-ヤノキサリニルオキシ)フェノキシ]プロピオネート(10ミリモル)、ヨウ化メテル(25ミリモル)、アセトン(50㎡)及び投飲カリウム(25ミリモル)の低合物を24時間湿旋させながら加熱した。反応低合物を戸過して、都薬を蒸発せしめた。投資物をアルミナ上でクロマトダラフ処理(薄離剤: ジクロロメタン)して、エテル2-{4-[6-(ジメテルアミノ)-2-ヤノキサリニルオキシ]フェノキシ]プロピオネートを共色値として得た。

指定された構造が、プロトン磁気共鳴スペクト ル分析法及び質量スペクトル分析法で確認された。

(85)

取カリウムとメテル2・アロモブロピオネート、エテル2・アロモブロピオネート、エープロピル2・アロモブロピオネート、エープロピル2・アロモブロピオネート及び2・メテルブロピル2・アロモブロピオネートのうち対応することによって調査した。各生成物に対して指定された構造が、プロトン研伝によって存储された。各化合物の物理の性質は実施例1、3、6、7及び7に配数の方法に従って調製された化合物の物理的性質と各々一致した。

### 実施例14

第1 表化単げた本発明の化合物の多くは固体であり、酸点によって同定できる。以下の第2 s 表 「 化酸点を記載した。

第1表に挙げだ化合物のいくつかは他であり、 PMRスペクトルを特徴とするので、その PMRスペ クトルで同定できる。以下の第2 b 表に PMR スペ クトル分析アータを配録する。

### **美施例13**

4 - (6 - タロロ - 2 - キノキザリュルオキシ) フェノールからのアルキル2 - [4 - (6 - タロロ - 2 - キノキサリュルオキシ)フェノキシ]デロピオネートの関数

a) 2.6 - ジクロロギノキサリン(25ミリモル)、ヒドロギノン(25ミリモル)、水酸化カルシウム(25ミリモル)及びジメテルホルムアミド(50%)の傷合物を1時間遺焼させながら加熱した。傷合物を冷却し、水(500%)中に住入し、そして得られた沈慶物を严遠によって回収し、乾燥した。乾燥生成物をシリカゲル上でクロマトグラフ処理「溶解剤:ジクロロメタン/アセトン(9:1 \*/\*\*)〕し、溶絨を蒸発せしめた後、4-(6-クロロ-2-+ノキサリニルまキン)フェノールを得た。

融点:206℃

b) 化合物番号 1、 1 4、 1 6、 1 7 及び 2 6 を、 4 - ( 6 - クロロ - 2 - ヤノヤサリエルオヤ シ)フェノール、メテルエテルケトン及び無水炭 20

(86)

= 2 4 条

化合物者号	(T)	化合物等号	魚 棚 (プ)
1	126	28	99
4	110	2 9	130 <del>03%</del> )
12	109	3 1	110-115
13	108	3 2	122
1.4	92-93	3 4	68( <del>2)  </del>
1.5	9 5	3.5	121
16	80	36	93
1.7	79-80	37	109
19	140	38	74
20	70	.3 9	105
21	105	40	81
2 2	8 9	4.1	128
2 3	7.4	4 2	70
2 4	96	4.3	6.8
2 5	7 6	44	134
2 7	82-83	4.9	88

山下介白

(87)

排開網56- 39077(24)

#### 第 2 b 表

,				
化合物	16-4	シフト	8 ppm (CI	C()
<b>各</b> ·	アリール書	R1	R2	G
18	8.6 . e. 1 H; 8.0 . bre . 1 H;	C 参照	4.7 .m. 2H	15.m,13H
j	7.6 .m. 2H; 7.1 .m. 4H		C 参照	1
26	88.s.1H;82.brs.1H;	1.7 . d . 3H	49.q.1H	4.0 . d . 2H;
	77.brs.2H;7.1.m.4H			18.m.1H;
		1		1.0 . d . 6 H
33	8.7 . s . 1 H; 81 . br s . 1 H;	1.7 . d . 3 H	4.9.q.1H	43.1.2H;
	7.7 . brs . 2H; 71 .m. 4H			2.7 . t . 2 H :
	İ			23.s.6H
45	8.7 . s . 1 H; 6.9 - 7.7 . m .	1.9. d. 3H	48.g.1H	
	7 H		•	12.1.3H
	(6-(CH <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> N 3D. a. 6H)	]		
46	8.7. a. 1H; 7.0 - 8.0.m.	C ±S ∰	48.q.1H	29.brt
	7 H			2H:1.0-
			1	18.m.10H
47	8.7 . a . 1 H; 8.0 . br a . 1 H;	G ##照	j	44 . q . 4B;
	75.m.2H;72.m.4H			1.3. t. 6H
48	88 1H;7.0-81,	1.9 . d . 3H	i	
	m.7H			1.1 . t . 3H

(89)

ととによって調製した。然る後、乳化性濃厚物及び脂稠液を水で稀釈することによって、本発明の化合物の発芽前及び発芽後の除草剤活性を評価するのに適当な、所領の濃度の水性組成物を生成した。

### 突縮例16

実施例15 に記載のようにして劇剤化された本 発明の化合物の発芽前の除草剤哲性を以下の手法 によって作価した。

夹施例15

本発明の化合物の最厚製剤は、

- a) 柚及び蠟状固体の場合には7多マ/vの「チリッタ(Teric)」N13[「Teric]は登録商様であり;「Teric] N13は、ノニルフェノールのエトキシル化生成物であって、アイシーアイ オーストラリアリミテッド (ICI Australia Limited ) から入手できる〕及び3多マ/vの「ケマット(Kemmat)」
  SC158(「Kemmat)は登録商様であり;「Kemmat」
  SC158はドデシルペンセンスルホン限カルシウムの銘柄である)を含むトルエン中に本発明の化合物を搏解することによって;あるいは
- b) 結晶性固体の場合には、0.25 ラッ/マの「テリック」 N8 (ノニルフェノールのエトキシル化生成物)を含む水溶液 9 4 重量部に、本発明の化合物 5 重量部及び「ダイフォール
  ( Dyapol ) J PT (「Dyapol 」 PT は登録商標であり;「Dyapol 」 PT は略イオン性比較防止剤である) 1 重量部を加え、そしてとの混合物をポールミル酵砕して安定を整備液を生成する

(90)

その結果を第3表に示す。表中にかいて、植物に 対する損傷を 0 乃至3 の尺度で評価した。 0 は 0 乃至 2 5 % の損傷を扱わし、 3 は 7 5 乃至9 9 % 枯れたことを扱わし、そして3 +は100 % 枯れ たことを示す。 メッシュ (一) は実験を行なわなかっ たことを意味する。

試験植物の名前は以下のとかりである。

Wh 小 麦
Ot 野生からす友
Rg ほ そ 麦
Jm きび(Japanese millet)
P たんどう
Ip イポミア(Ipamea)
Me か ら し
Bf ひきかわ

(92)

以下流白

拷問昭56- 39077(25)

		84	٥	•	۰	•	۰	•	•	•	•	•	•	۰	•	•			•	•	,	٥.	•	•	•	•	0	•	
		ŝ	•	•	•	•	•	۰	•	0	•	•	•	•	•	•	0	•	•	•	•	•	0	٥		0	•	0	
	*	=	0	•	•	•	•	۰	•	•		•	۰	•	۰	•	٥	۰	•	0	•	•	•	•	•	0	•	0	_
稿	#	۵.	0	•	•	0	0	•	0	0	•	•	۰	•	•	•	۰	•	0	•	0	0	0	0	•	•	•	0	_
操	<b>5</b>	**	3÷	÷	÷	*	۰	÷	ø	÷	-	•	-	· *	64	*	÷	~	*	÷	•	٥	۰	÷	m	6	÷	m	_
9	<b>3</b> 4	Re	÷	÷	m	*	•	÷	~	~	•	•	•	÷	m	÷	8	•	÷	n	9	•	•	m	01	-	· m	0	
教		10	2	~	~	~	•	-	•	-	•	٥	-	•	•	÷	•	•	÷	7	~	•	•	-	•	0	•	0	
ar i		W	2	~	•	~	-	_	•	•	•	•	۰	60	۰	m	~	٥	3+	7	_	•	0	8	•	-	*	۰	
	報度原	(MA DA)	•	_	0.5	••	_	<b>\$</b>		90	0.25	0.25	a.s	<b>10</b>	-	••		0.25	10	-	•	_	~	-	0.8	_	₩.	_	
	(C.O.W	4	-	_	-	•	•	12	12	=	9	11	38	22	22	28	22	23	23	21	=	5	32	33	88	;	9.0	35	

(92)

## <u> 吳施例 1.7</u>

実施例 1.5 に記載のようにして観劇化された本 発明の化合物の発芽後の除草剤信性を以下の手法 、 によって評価した。

試験する種の植物の様子を、種子箱中2mの衆 さの土中に列をなすようにして播催した。単子素 植物と双子葉植物とを別々の種子籍に二重反復で 揺離した。4つの様子絵を集皇中に集を、上から 映像によって少量の水を主くととによって発芽せ しめ、次いて植物の最適な生長に必要とされる地 下かんがいをした。植物が約10万至125mの 高さまで生長した後、単子業権物及び双子業権物 の各々1箱を保留から取り出し、とれ代本発明の 組成物の必要量を攻撃した。攻撃後、権を確定にも もどしてさられる遺間截を、そして未処理の対照 群と比較しながら、処理効果を目視許値した。そ の結果を集4表に示す。表中において、植物に対 する損傷を0万至3の尺度で許領した。0な0万 至 2 5 ×の損傷を表わし、3 は 7 5 乃至 9 9 × 枯 れたととを扱わし、そして3+は100×枯れた

ことを表わす。メッシュHは実験を行なわなかったことを意味する。

試験植物の名前は以下のとかりである。

Wa 小 麦

01 野生からす者

Be 技七安

Jm & & (Japanese millet)

P えんどう

IP イポミア (Ipames)

M. 56

81 ひまわり

以下流白

(94)

(95)

特開昭56- 39077 (26)

### 14 表 的

第 4 表 発差後の除草剤活性

		<u> 2</u>							
化合物	連用量			K		椎	960		
# 5	(kg/ha)	Wb	Ot	Rg	Jm	P	Ip	Ma	81
1	5	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
1	1	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
1	0.5	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
1	025	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
1	07	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
4	5	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
4	1	3+	3+	3	3+	0	0	. 0	0
12	5	1	2	3+	3+	0	0	.0	0
12	1	0	ı	2	2	0	0	0	0
14	0.5	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
14	0.1	3+	3+	3+	3+	٥	0	G	0
16	0.25	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
16	0.7	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
17	025	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
18	0.5	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0

以下东白

化合物	適用量	<u> </u>		試		標	40		
# 4	(25/ha)	₩b	01	Rg	J m	P	Ip	Ma	SI
22	5	2	0	3+	3+	0	0	0	0
22	1	2	.0	3	3+	0	0	0	0
25	5	3+	3+	3+	3+	0	0	0	Ü
25	1	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
23	025	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
25	0.1	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
27	5	3+	3+	3+	3+	0	0	0	a
27	1	3+	3+	3+	3+	0	0	o	0
31	5	3	3	3+	3+	0	0	0	0
31	1	3	2	3	3+	0	0	0	٥
32	1	3	-	3	3+	0	0	0	0
33	1	3+	3+	3+	3+	0	0	0	٥
33	0.5	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
34	1	3	3	3+	3+	0	0	0	o
35	5	3+	3+	3+	3+	0	0	0	٥
35	.1	3+	3+	3+	3+	0	0	0	0
3.5	025	3+	-	3+	3+	0	0	0	0

CLFAB

(96)

(97)

## 美施例18

メテルシクロヘキサノン中に「スパン(Span)」 80を21.88/4及び「トウィーン(Tween) 1 20 € 7 8 2 8 / 4 含む溶液 1 6 0 端を水で得収 して500半とすることによって調整した乳機能 5 転と適当量の本発明の化合物とを混合すること によって、本発明の化合物を試験のために製剤化 した。「スペン」80はソルピタンモノラウレー トを含む界面活性剤の登録階級である。「トゥィー ン 🕽 2 0 はソルピタンモノラウレートと 2 0 モル 比のエテレンオキシドとの総合物を含む界面活性 剤の量素商標である。次いで、試験化合物を含む 各5単の乳洞放を水で40単に着択し、これを以 下の第5表に名前を挙げた器のはち植物の首に喫 移した(後発挙試験)。14日後に、試験植物に 対する損傷を0万益5の尺度で許価した。0万益 20%枯れたととを示し、5は100%枯れたと とを示す。除草剤活性の前発芽試験にかいては、 試験する種の植物の孩子を被絶皿内の土袋面に形 成された後いスリット中に排催した。然る径に、

との主表面をならし、製剤を受得し、次いで曖昧 表面に新しい土を輝くまき飲らした。21日後に 験草剤による損傷を、後発芽試験と同様な0万至 5の尺度で評価した。関方の試験において、験立 剤による損傷度は未処置の対照植物との比較によって評価した。得られた結果を以下の第5項に示 す。チェンム付は試験を行なわなかったことを意味する。

**試験植物の名前は以下のとかりである。** 

- 86 てんさい
- Bp 西洋あぶらな
- Ct M
- 87 大 豆
- Ma とうもろとし
- ₩ 数さき小麦
- Re #
- So / # = # 9 (Senecie valgarie)
- Ip マルペアサガオ (Ipomea purpurea)
- Am アマランサス・レトロフレキサス
  - (Amaranthus retreflegus)

(99)

拷開的56- 39077(27)

Pi ニワヤナヤ(Polygonum aviculars)

Ca アカザ (Chemopodium album)

Po ポーツラカ・オレラシア (Portulaca oleracea)

Xa キサンテウム・ペンシルパニカム (Xanthium persylvanicum)

Ab アピュテロン・セオフラステ

(Abutilon theophraeti) Cv コンペルビュラス・アーベンシス

(Convolvulus arvensis)

Ot 栽培から丁俊及び野生から丁俊(Avena fatus) 野生から丁炅は後発序試験に、 栽培から丁雯は前発亭試験に用いた。

Dg ジャチリア・サンヤナリス(Digitaria

Pu ポア・アニュア(Pos annus)

St セタリア・ピリティス (Sotaria )

Ec エモノクロア・クラス・ガリ
(Echinochica crus-gaili)

(100)

(Borghum halepense)

Ag ATAT (Agropyren repens)

Cn ~ ~ x f (Cyperus rotundus)

以下众白

(101)

作会を	通用方依	単田県				_	*	<b>3</b>	華				
*	ALCOHO ACCIONA	Ŝ		, mar	5	S	=	1		8 3 3	-	9	Ē.
-	五	02	0	0	0	0	-	S	80	2	0	0	•
_	#	0.5	_	0	0	•	84	•	•	0	0	•	0
-	æ	2.0	ò	0	0	•	•	-	+	٥	•	•	0
_	*	6.5	0	-	•	0	80	•	-	0	0	•	0
_	*	0.0	•	ī	ī	1	•	7	0	•	•	•	0
12	*	20	0	٥	0	0	•	-	4	•	0	•	0
1.2	*	2.0	0	0	0	•	-	6	N	-	0	7	0
7	*	0.5	•	•	0	•	-	•	23	_	0	N	0
+	4	0.2	٥	0	•	0	*	9	ID.	٥	0	0	0
1	#	9.0 1	•	•	0	0	-	0	-	•	0	0	•
-	**	0.8	٥	۰	•	-	*	•	*	04	0	0	•
-	*	0.0	•	•	•	,	*	4	-	0	0	_	•

(C & W	事刑方法	無田僧				_	×	5	#					
*	O THE	į	6	8	ರ	87	=	3		3n	19	¥	-d	ů
9.7	=	0.2	0	0	0	0	-	-	•	•	٥	0	0	0
9 1	*	0.01	0	0	0	•	•	0	0	•	0	•	0	•
16	**	0.2	0	0	0	•	•	-	•	-	0	•	0	•
9 (	*	0.01	0	-	0	٠	•	-	0	•	•	0	٥	0
1.1	48	0.125	•	0	0	•	-	-	٥	•	0	0	0	•
- 1	徳	0.0 2 5	•	0	0	•	-	-	•	0	•	0	0	0
1.1	**	0.125	•	0	٥	•	4	•	ø	-	0	60	0	9
1.1	**	0.025	•	0	0	•	*	-	~	-	0	2	0	0
8 (	- -	0.125	•	0	•	0	_	0	0	•	0	•	0	•
8-	<b>@</b>	0.0 2 5	0	•	0	0	~	•	0	•	0	0	0	•
3.8	*	0.125	•	0	۰	0	•	62	0	0	0	0	0	•
9 5	*	0.025	٥	0	•	0	+	67	0	0	0	0	0	•
2.7	#5	0.5	•		•	1	~	-	•	•		1	*	'
2	45	0.1		ı	•	١	2	0	0	ı	•	1	•	
2.7	*84	0.5	١	١	ï	١	•	-	•	•	f	٠	•	•
	#	2	•		٠	•	•	•	•	1		•		•

E.

(102)

(103)

特開路56- 39077 (2E)

	្រឹ	10							1	•					<del></del>				,						
	100			<del>-</del>	-				<u> </u>		<u> </u>				<del>.</del>		<del>_</del>					-			
	15	† <u>-</u> -			· ·-		24							<del>.</del>	-	<u> </u>	~	÷	<u> </u>	<u> </u>	- <u>-</u>	<del>-</del>	<del>-</del>		
8	3	'n	-	*	10				•		-	•	•	•				<u> </u>					<u> </u>		
	18		-		10	-	•	10			•	LD.	-		-		-							<u></u>	
Æ	2	107	<b>.</b>	-	•			~		<del>-</del> -	•	P4	-	•		-	•	•	-			-			
<b>3</b>	ă	-0	•	u)	•	N	•	•	. •	- s		-	•	•	•	-	9		_:-	+	•	-			
-	10	-	*	10	•	. 0	~	•	•	•		•	m	-	•	-	~				<b>-</b>				
×	S	1	1.	-	٥	0	1	•			, 1		•	ı	ı	•	ī	1	1	•	•		1	-	
	3	0	٥	•	0	•	•	•	•	•		-	•	•	•	•	•	0	•	•	•	0	•	•	_
	×	0	_	•	۰	۰	-	0	•	۰	-	-	•	•	_	•	•	•	0.	0	•	_			
	*	0	•	0	۰	0	•	1	1	•	•	ó	ı	•	•	•	,0	•	•	1	1	•	-	1	1
製炭煙		2.0	0.5	2.0	0.5	0.01	2.0	2.0	8.0	0.2	0.01	0.2	0.01	6.2	001	0.2	0.01	0.125	0.025	0.125	0.025	0.125	0.025	0.125	0.025
動用方法	まれた。	蓬	Œ	#	*	254	#8	**	**	#	*	#	*	#	#	*	#	\$	<b>E</b>	#	<b>a</b> 56	#	#	**	ŧ
ft 8 th	<b>#</b>	-	-	_		-	13	12	13	:	<u>:</u>	<u>:</u>	:	3.6	9.0	91	9.	1.1	.:	1.1		8	<u> </u>	<u>s</u>	

(104)

4		単田増				Ħ	_	<b>.</b>	#		#			
#B @L	(名字の版)	(w/he) Pe Xe Ab; Cv Ot Dg Pu	*	ΧÞ	•	ပ်	ő	ă	2	8	oğ	8	Bh Ag Ca	5
22	45	0.5	1	1	1	1	~	-	T	6	-	6	1	1
23	æ	0.3	ţ	ŀ	- 1	1	•	0	ı	•	•	•	1	1
27	**	S.	1	l	1	1	•	•	1	•	so.	<b>V</b> D	4	- F.
23	*	6.3	ı	ı	ı	1		N	1	**	•	E.S	0	- 1

### 夹施约19

との実施的は、本発明の化合物の、増化適用された時の過気的飲業制活性を説明するものである。

試験化合物は、実施的1.7と実質的に同一な方法に従って、観剤化した。

飲験する種の植物の様子を、スタンヘイープレンジョン シーダー(Stanbay Precision Seeder)を用いて、1 m間隔の頂上の平らな似の上に措置した。各鉄には2種類の種の植物を提携した。頂上の平らな数を、試験化合物の適用量に基づき、耐区面(aub plot)に分類した。仮たる種の植物は異なる時期に搭置した。

製剤化された飲飲化合物を実際すべき頂上の平 ちな各飲化、1:25m間隔でくいを打ち、点\*0\* Tージェットを2個装着したオッタスフォード プレンジョン スプレイヤー(Oxford Proclaton Sprayer)を用いて個1mで実施した。

対発学試験においては、屋子を搭機板、試験化合物を頂上の平な数の上に映影し、そ して 項 が

(105)

(106)

排開昭56- 39077(29)

CUTAB

ガン・ヘイルペンス ( Serghum

してから14,21,35及び63日後に試験植物に対する損傷を目視評価した。得られた結果を、植物の枯れた本(5)で扱わして、第6長Aに記載する。

使発芽試験においては、試験植物が2~3環合 に適した後、頂上の平らな数に試験化合物を喫幕 し、そして嗅得して7,14,28及び56日後 に損傷を目視評価した。得られた舶果を、植物の 枯れた率(5)で表わして、第6表3に記載する。

試験植物の名前は以下の通りである。

- Sy 大豆 (Bethal)
- Ct 稿 (Delta Pine 1 6)
- Pm 存花生(Red. Spanish )
- Ms とうもろこし(XL45)
- 8s セタリア・アンセアス( Setaria aneeps ) 15
- Dg ジャタリア・サンヤナリス ( Digitaria
- Saegoisalis )
- Ec エキノクロア・タラスーガリ( Echinochica erus gaili )
- Sg モロコシ (Goldrack)

(107)

(108)

		=	報 禁	3 4 -	4 4	A M					
1 8 W	和亚州				3	氏動物物の指れた事	8	*	8		
4	(2)	DAIL	8,	15	4	ä	8	å	ä	36	8
7.	2.0	1.4	0	8	•	100		•	Ľ	100	Ľ
-	7.0	2.1	0	s	9	007	001	001	100	100	90
:	3.0	3.5	•	~	v	100	90	100	100	100	9
<u>+</u>	2.0	63	•	•	•	001	90	1 00	100	100	8
÷	2:	:	0	ø	0	00	•	•	1	100	'
:	0.0	21	•	0	٥	100	100	100	100	001	20
-	9.	3.5	•	E	•	100	00	100	001	100	200
:	0.1	63	•	•	0	100	8	160	8	100	8
=	6.5	:	•	80	0	92	•	•	Ī	97	•
=	0.5	2.1	•	e	ø	9 5	100	100	001	9.8	8
<u>:</u>	0.5	3.5	0	ó	0	90	100	100	100	60	100
:	0.5	63	٥	۰	•	7.5	100	100	100	85	100
, C	•	:	~	6	-	•	1	ı	•	0	٠
ŭ	•	2.1	•	•	0	0	0	0	•	•	0
on.	•	3.5	٥	0	•	0	0	0	0	0	•
o n	•	63	•	•	•	-	-	-	٠	•	0
	- DAT -	一个各种场景技	8	1	17.	所属もするまでの日数	88	ŀ			
		4									

49.2	毎田滑				×	*	0#1	氏量を他の右れ大学	8		
# #	(37.5)	141	8,	5	<u>.</u>	ä	8	ā	ŭ	38	5
1.4	2.0	1	26	s.	80	93	88	7.5	55	8	
*	2.0	:	0.	10	n	100	98	100	200	100	
=		8 2	20	49	0	100	100	100	100	100	. '
7	5.0	56	•	0	0	100	8	100	00	9	1.
=	2.	-	13	8	s	88	65	63	48	85	100
<u>:</u>	9.	-	un	9	80	100	98	901	100	100	100
=	0.0	2 8	•	6	~	001	100	100	100	100	100
-	2.	3.6	9	0	•	100	100	100	100	100	100
=	6.6	~	ю	6	~	65	63	55	55	78	'
Ξ	0.5	7	Ś	6	3	100	95	66	100	200	200
-	0.5	8 2	•	60	0	100	86	100	100	00	100
=	0 S	9 9	0	0	•	300	100	100	100	90	100
t) n	,	~	e	•	•	-	0	0	•	0	•
ņ		-	0	0	0	0	0	0	•	0	•
) n	•	89	0	0	•	0	0	0	٥	0	0
ر د	,	2 6	•	0	•	0	e	•	٥	9	٠

(109)

(110)

特問昭56- 39077 (文

第1頁の続き

優先権主張 ②1980年4月11日③オーストラ リア(AU)①PE.3093